

Accession Nbr :

1996-189922 [20]

Sec. Acc. CPI :

C1996-060708

Sec. Acc. Non-CPI :

N1996-158769

Title :

New soluble, film-forming poly:2,7:9,9'-spiro-bi:fluorenylene polymers - useful as or in electroluminescent material for illumination, display or opto=electronic coupler

Derwent Classes :

A26 A85 E13 E14 L03 U11

Patent Assignee :

(FARH) HOECHST AG

(AXIV-) AXIVA GMBH

Inventor(s) :

KREUDER W; LUPO D; SALBECK J; SCHENK H; STEHLIN T

Nbr of Patents :

10

Nbr of Countries :

13

Patent Number :

 EP-707020 A2 19960417 DW1996-20 C08G-061/00 Ger 21p *

AP: 1995EP-0115511 19951002

DSR: AT CH DE ES FR GB IT LI NL SE

 DE4436773 A1 19960418 DW1996-21 C08G-061/00 19p
AP: 1994DE-4436773 19941014

 JP08188641 A 19960723 DW1996-39 C08G-061/02 15p
AP: 1995JP-0265799 19951013

 US5621131 A 19970415 DW1997-21 C07C-022/00
AP: 1995US-0541237 19951012

 EP-707020 A3 19970716 DW1997-40 C08G-061/00
AP: 1995EP-0115511 19951002

CN1129714 A 19960828 DW1997-51 C08G-061/08
AP: 1995CN-0117268 19951011

 EP-707020 B1 20000823 DW2000-41 C08G-061/00 Ger
AP: 1995EP-0115511 19951002
DSR: AT CH DE FR GB IT LI NL

 DE59508657 G 20000928 DW2000-51 C08G-061/00
FD: Based on EP-707020
AP: 1995DE-5008657 19951002; 1995EP-0115511 19951002

 JP3390591 B2 20030324 DW2003-23 C08G-061/00 17p
FD: Previous Publ. JP8188641

THIS PAGE BLANK (USPTO)

AP: 1995JP-0265799 19951013

CN1069659 C 20010815 DW2005-04 C08G-061/08

AP: 1995CN-0117268 19951011

Priority Details :

1994DE-4436773 19941014

Citations :

GB-998250 (Cat. A)

IPC s :

C07C-022/00 C08G-061/00 C08G-061/02 C08G-061/08 C07C-025/22 C07C-069/76 C08G-059/00

C08L-065/00 C09D-165/00 C09K-011/06 H05B-033/14

Abstract :

EP-707020 A

Conjugated polymers (I) contg. recurring units, having a 9,9'-spiro-bifluorene ring system, of formula (II) are new: A, B, C, D = 1-15 arylene, heteroarylene and/or vinylene gps. and these and the spiro-bifluorene ring system may be substd.; S = H or a substit., m, n = 0 or 1.

Also claimed are: (a) the use of (I) as electroluminescent material; (b) electroluminescent material contg. (I); (c) prodn. of the material by applying a (I) film to a substrate; and (d) electroluminescent device with active layer(s), at least one or which contains (I).

USE - (I) are useful in illumination devices and displays, e.g. self-illuminating displays such as control lamps, alpha-numeric displays and direction signs, and in optoelectronic couplers.

ADVANTAGE - (I) have better solubility in organic solvents and film-forming properties than other electroluminescent materials combined with good electro- and photoluminescent and high colour purity.

They are suitable for producing blue electroluminescence. (Dwg.0/2)

EP Equiv. Abstract :

EP-707020 B

Conjugated polymers (I) contg. recurring units, having a 9,9'-spiro-bifluorene ring system, of formula (II) are new: A, B, C, D = 1-15 arylene, heteroarylene and/or vinylene gps. and these and the spiro-bifluorene ring system may be substd.; S = H or a substit., m, n = 0 or 1.

Also claimed are: (a) the use of (I) as electroluminescent material; (b) electroluminescent material contg. (I); (c) prodn. of the material by applying a (I) film to a substrate; and (d) electroluminescent device with active layer(s), at least one or which contains (I).

USE - (I) are useful in illumination devices and displays, e.g. self-illuminating displays such as control lamps, alpha-numeric displays and direction signs, and in optoelectronic couplers.

ADVANTAGE - (I) have better solubility in organic solvents and film-forming properties than other electroluminescent materials combined with good electro- and photoluminescent and high colour purity. They are suitable for producing blue electroluminescence.

Manual Codes :

CPI: A05-J A09-A02 A09-A03 A11-B05 A12-E11 A12-W03 E05-A E05-B01 E05-G02 E35-A L03-

D01D L03-H04A

EPI: U11-A15

Update Basic :

1996-20

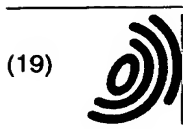
Update Equivalents :

1996-21; 1996-39; 1997-40; 1997-51; 2000-41; 2000-51; 2003-23; 2005-04

Update Equivalents (Monthly) :

2003-04; 2005-01

THIS PAGE BLANK (USPTO)



(19)

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11)

EP 0 707 020 B1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

(45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des
Hinweises auf die Patenterteilung:
23.08.2000 Patentblatt 2000/34

(51) Int Cl.7: C08G 61/00, C09K 11/06,
H05B 33/14, C07C 25/22,
C07C 69/76

(21) Anmeldenummer: 95115511.8

(22) Anmeldetag: 02.10.1995

(54) **Konjugierte Polymere mit Spirozentren und ihre Verwendung als
Elektrolumineszenzmaterialien**

Conjugated polymers with a spiro atom and their use as electroluminescent materials

Polymères conjugués spiranniques et leur utilisation comme matériaux électroluminescents

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT CH DE FR GB IT LI NL

- Lupo, Donald, Dr.
D-60316 Frankfurt (DE)
- Salbeck, Josef, Dr.
D-65719 Hofheim (DE)
- Schenk, Hermann, Dr.
D-65719 Hofheim (DE)
- Stehlin, Thomas, Dr.
D-65830 Kriftel (DE)

(30) Priorität: 14.10.1994 DE 4436773

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
17.04.1996 Patentblatt 1996/16

(73) Patentinhaber: Axiva GmbH
65926 Frankfurt am Main (DE)

(56) Entgegenhaltungen:
GB-A- 998 250

(72) Erfinder:

- Kreuder, Willi, Dr.
D-55126 Mainz (DE)

EP 0 707 020 B1

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

Beschreibung

[0001] Es besteht ein höher industrieller Bedarf an großflächigen Festkörper-Lichtquellen für eine Reihe von Anwendungen, überwiegend im Bereich von Anzeigeelementen, der Bildschirmtechnologie und der Beleuchtungstechnik. Die an diese Lichtquellen gestellten Anforderungen können zur Zeit von keiner der bestehenden Technologien völlig befriedigend gelöst werden.

[0002] Als Alternative zu herkömmlichen Anzeige- und Beleuchtungselementen, wie Glühlampen, Gasentladungslampen und nicht selbstleuchtenden Flüssigkristallanzeigeelementen, sind bereits seit einiger Zeit Elektrolumineszenz (EL)materialien und -vorrichtungen, wie lichtemittierende Dioden (LED), in Gebrauch.

[0003] Neben anorganischen sind seit etwa 30 Jahren auch niedermolekulare organische Elektrolumineszenzmaterialien und -vorrichtungen bekannt (siehe z.B. US-A-3,172,862). Bis vor kurzem waren aber solche Vorrichtungen in ihrer praktischen Verwendbarkeit stark eingeschränkt.

[0004] In WO 90/13148 und EP-A 0 443 861 sind Elektrolumineszenzvorrichtungen beschrieben, die einen Film aus einem konjugierten Polymer als lichtemittierende Schicht (Halbleiterschicht) enthalten. Solche Vorrichtungen bieten zahlreiche Vorteile wie die Möglichkeit, großflächige, flexible Displays einfach und kostengünstig herzustellen. Im Gegensatz zu Flüssigkristalldisplays sind Elektrolumineszenzdisplays selbstleuchtend und benötigen daher keine zusätzliche rückwärtige Beleuchtungsquelle.

[0005] Eine typische Vorrichtung nach WO 90/13148 besteht aus einer lichtemittierenden Schicht in Form eines dünnen, dichten Polymerfilms (Halbleiterschicht), der wenigstens ein konjugiertes Polymer enthält. Eine erste Kontaktsschicht steht in Kontakt mit einer ersten Oberfläche, eine zweite Kontaktsschicht mit einer weiteren Oberfläche der Halbleiterschicht. Der Polymerfilm der Halbleiterschicht hat eine genügend geringe Konzentration von extrinsischen Ladungsträgern, so daß beim Anlegen eines elektrischen Feldes zwischen den beiden Kontaktsschichten Ladungsträger in die Halbleiterschicht eingebracht werden, wobei die eine Kontaktsschicht positiv gegenüber der anderen wird, und die Halbleiterschicht Strahlung aussendet. Die in solchen Vorrichtungen verwendeten Polymere sind konjugiert. Unter konjugiertem Polymer versteht man ein Polymer, das ein delokalisiertes Elektronensystem entlang der Hauptkette besitzt. Das delokalisierte Elektronensystem verleiht dem Polymer Halbleitereigenschaften und gibt ihm die Möglichkeit, positive und/oder negative Ladungsträger mit hoher Mobilität zu transportieren.

[0006] In WO 90/13148 wird als polymeres Material für die lichtemittierende Schicht Poly(p-phenylenvinylen) verwendet, und es wird vorgeschlagen, die Phenylgruppe in einem solchen Material durch ein heterocyclisches oder ein kondensiertes carbocyclisches Ringsystem zu ersetzen. Daneben wird auch Poly(p-phenylen), PPP, als elektrolumineszierendes Material verwendet (G. Grem, G. Leditzky, B. Ullrich, G. Leising, Synth. Met. 1992, 51, Seite 383).

[0007] Obwohl mit diesen Materialien gute Ergebnisse erzielt wurden, ist beispielsweise die Farbtreue noch unbefriedigend. Weiterhin ist es mit den bisher bekannten Polymeren kaum möglich, eine blaue oder weiße Emission zu erzeugen.

[0008] Da zudem die Entwicklung von Elektrolumineszenzmaterialien, insbesondere auf Grundlage von Polymeren, noch in keiner Weise als abgeschlossen betrachtet werden kann, sind die Hersteller von Beleuchtungs- und Anzeigevorrichtungen an den unterschiedlichsten Elektrolumineszenzmaterialien für solche Vorrichtungen interessiert.

[0009] Dies liegt unter anderem auch daran, weil erst das Zusammenspielen der Elektrolumineszenzmaterialien mit den weiteren Bauteilen der Vorrichtungen Rückschlüsse auf die Qualität auch des Elektrolumineszenzmaterials zuläßt.

[0010] Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, neue Elektrolumineszenzmaterialien bereitzustellen, die bei Verwendung in Beleuchtungs- oder Anzeigevorrichtung geeignet sind, das Eigenschaftsprofil dieser Vorrichtungen zu verbessern.

[0011] Es wurde nun überraschend gefunden, daß konjugierte Polymere, deren Wiederholeinheiten ein 9,9'-Spirobifluorengerüst enthalten, neben einer verbesserten Löslichkeit in organischen Solventien und verbesserten Filmbildungseigenschaften insbesondere auch gute Elektro- und Photolumineszenz mit einer hohen Farbtreue aufweisen.

[0012] Spiroverbindungen sind Verbindungen in denen zwei Ringsysteme durch ein einziges, vierbindiges Atom verknüpft sind. Dieses Atom wird als Spiroatom bezeichnet, wie in Handbook of Chemistry and Physics 62nd ed. (1981-2), CRC Press, S. C-23 bis C-25 ausgeführt ist.

[0013] Verbindungen, bei denen zwei Polymere über ein einziges Spiroatom verknüpft sind, sind beispielsweise in US-A 5,026,894 und bei J. M. Tour et al., J. Am. Chem. Soc. 1990, 112, 5662; J. M. Tour et al., J. Am. Chem. Soc. 1991, 113, 7064 und J. M. Tour et al., Polym. Prepr. 1990, 408 als Materialien für molekulare Elektronik vorgeschlagen. Eine mögliche Eignung solcher Verbindungen als Elektrolumineszenzmaterialien läßt sich daraus nicht ableiten. Gegenstand der Erfindung sind daher konjugierte Polymere gemäß Anspruch 1.

[0014] Die erfindungsgemäßen Polymere zeichnen sich insbesondere durch eine hohe Farbtreue der Emission aus.

[0015] Polymer bedeutet im Sinne der Erfindung eine Verbindung, deren Elektrolumineszenzspektrum bei Anfügen weiterer Wiederholeinheiten im wesentlichen gleich bleibt.

[0016] Die erfindungsgemäßen Polymere weisen im allgemeinen 2 bis 1000, vorzugsweise 2 bis 500, besonders bevorzugt 2 bis 100, Wiederholeinheiten der Formel (I) auf.

[0017] Bevorzugt sind weiterhin solche Polymere, bei denen die Symbole und Indizes in der allgemeinen Formel (I) folgende Bedeutungen haben:

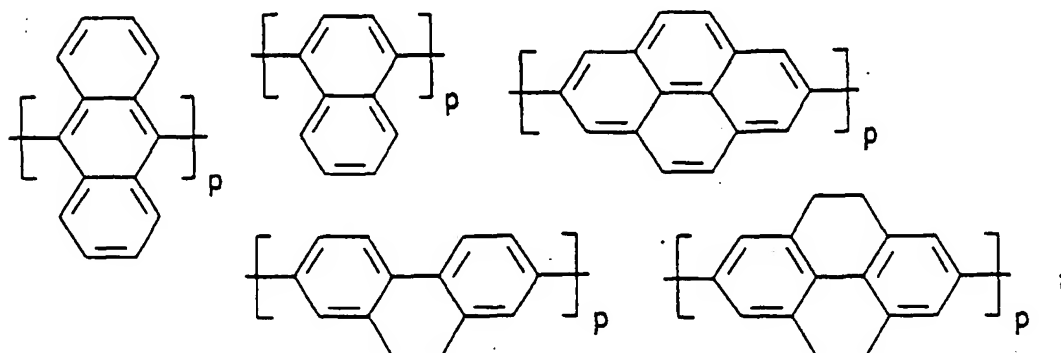
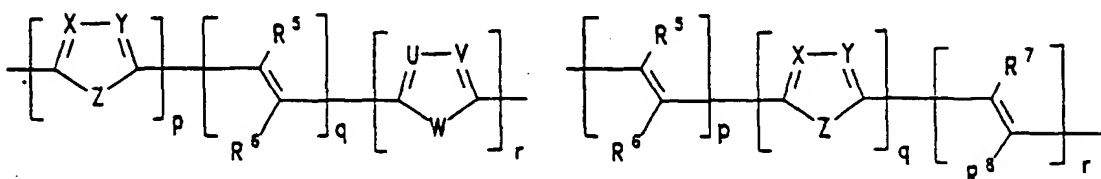
S

ist gleich oder verschieden R^1, R^2, R^3 und/oder R^4 ;

5

A, B

sind gleich oder verschieden



X, Y, U, V

sind gleich oder verschieden CR^5, N ;

35 Z, W

sind gleich oder verschieden $-O-, -S-, -NR^5-, -CR^5R^6-, -CR^5=CR^6-, -CR^5=N-$;

p, q, r

sind gleich oder verschieden 0, 1 bis 5;

40 R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, R⁸

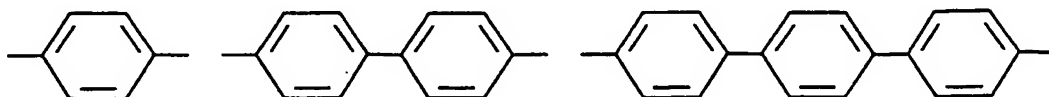
sind gleich oder verschieden

H, eine geradkettige oder verzweigte Alkyl, Alkoxy oder Estergruppe mit 1 bis 22 C-Atomen, Aryl- und/oder Aryloxygruppen, vorzugsweise Phenyl- und/oder Phenoxygruppen, wobei der Aromat mit C_1-C_{22} -Alkyl, C_1-C_{22} -Alkoxy, Br, Cl, F, CN, und/oder NO_2 substituiert sein kann, Br, Cl, F, CN, NO_2 , CF_3 .

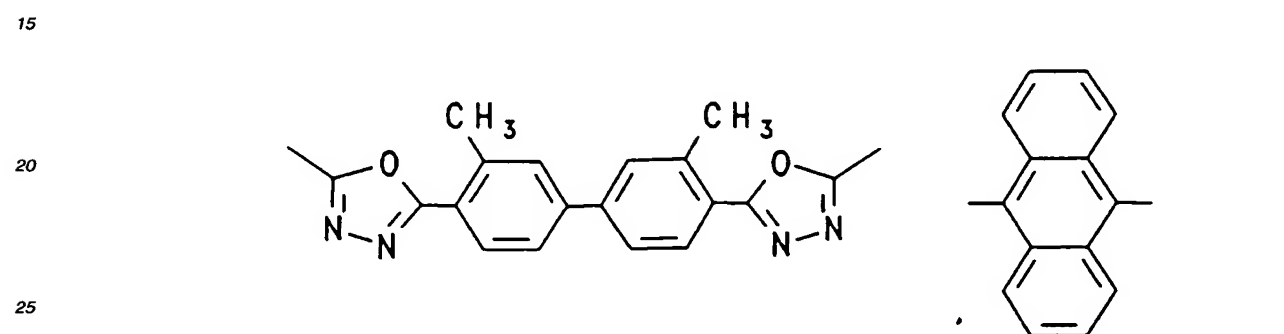
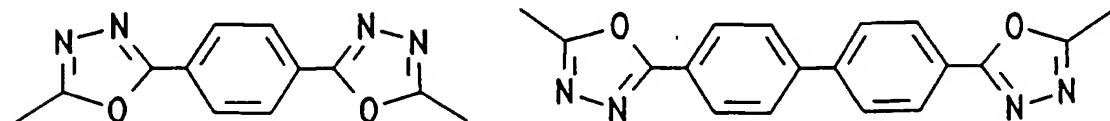
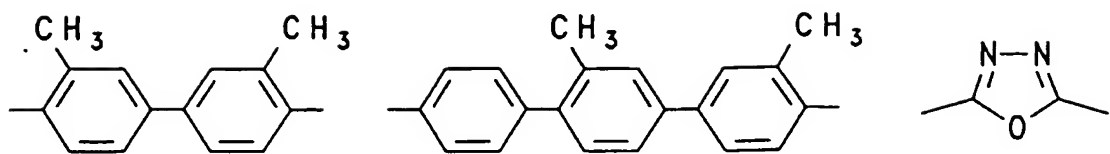
45 [0018] Besonders bevorzugt sind Polymere, bei denen die Symbole und Indizes in der Formel (I) folgende Bedeutungen haben:

A, B sind gleich oder verschieden

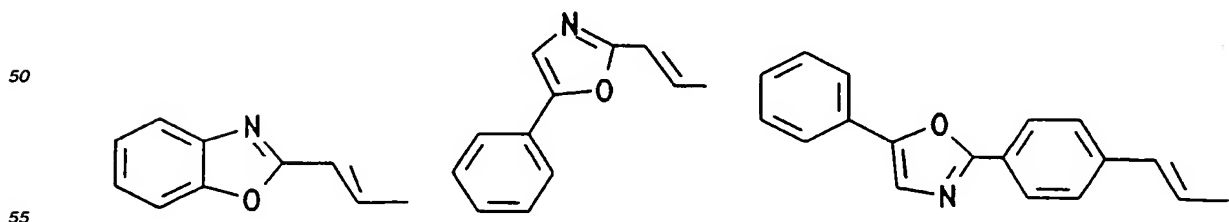
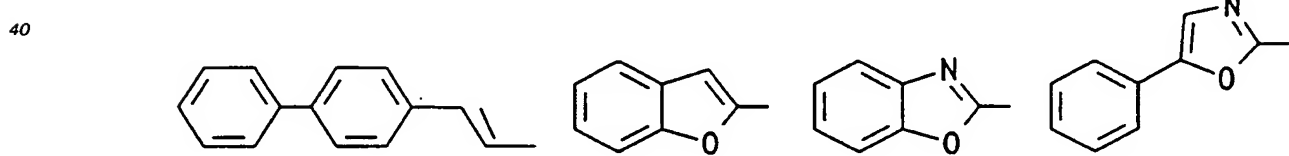
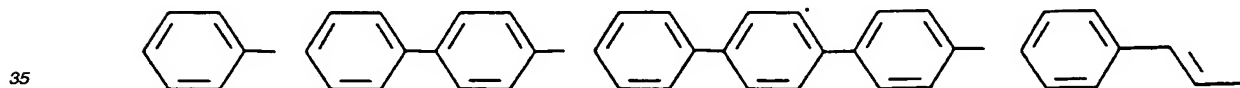
50

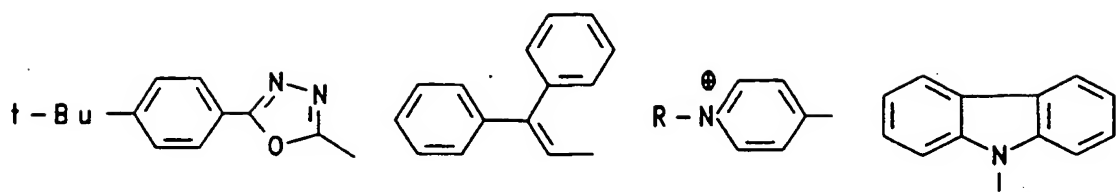


55

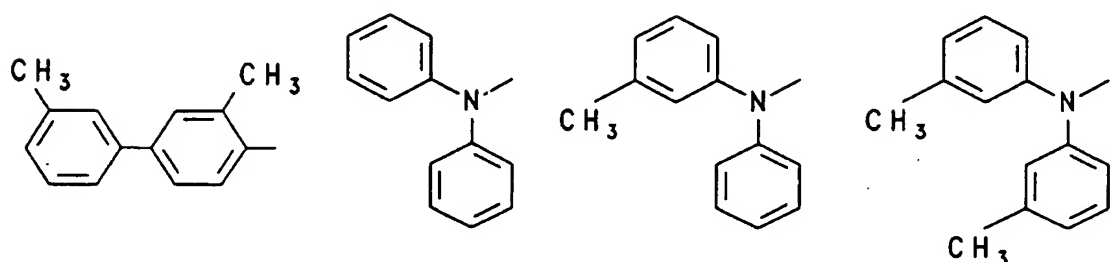


30 m, n sind gleich oder verschieden 0 oder 1;
C, D sind gleich oder verschieden



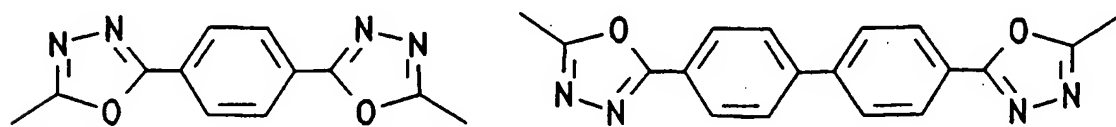
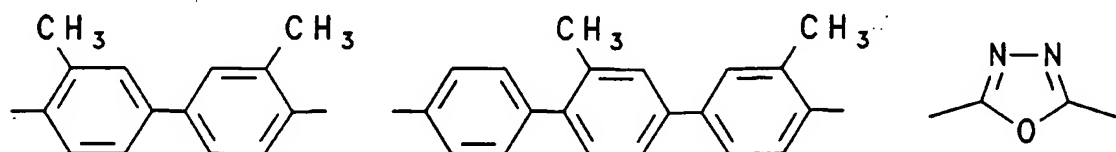
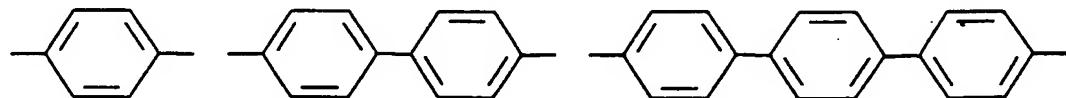


10 R = Alkyl, $C_2H_4SO_3^-$



Ganz besonders bevorzugt sind Polymere, bei denen die Symbole und Indizes in der Formel (I) folgende Bedeutungen haben:

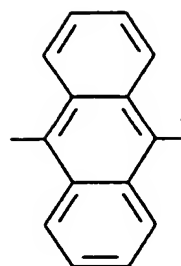
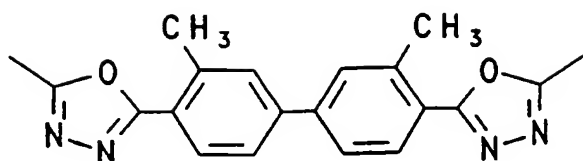
25 A, B sind gleich oder verschieden



50

55

5

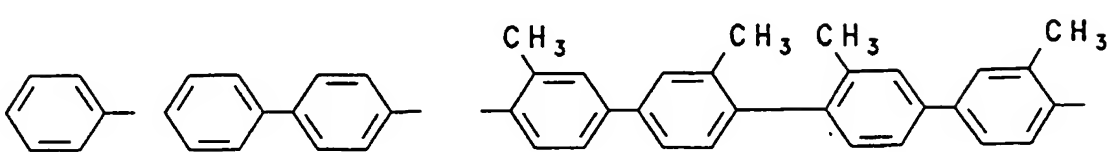


10

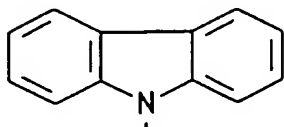
m + n ist 0 oder 1;
C, D sind gleich oder verschieden

15

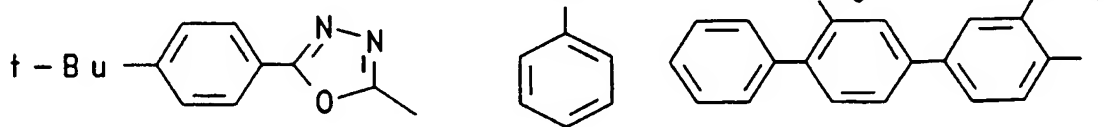
20



25



30



35

Die erfindungsgemäßen Polymere sind Homo- oder Copolymere, d.h., daß sie auch unterschiedliche Wiederholeinheiten der Formel (I) aufweisen können.

[0019] Die erfindungsgemäßen Polymere zeichnen sich weiterhin durch eine beträchtlich gesteigerte Löslichkeit in organischen Solventien und gute Filmbildungseigenschaften aus. Dadurch wird die Herstellung von Elektrolumineszenzvorrichtungen erleichtert und deren Lebensdauer erhöht. Darüber hinaus erlaubt die kovalent gebundene Anordnung der Substituenten über die Spirozentren, senkrecht zur konjugierten Hauptkette, einen molekularen Aufbau in der Weise, daß ohne Störung der Konjugation in der Hauptkette bestimmte Eigenschaften eingestellt werden können. So kann die Polymerkette z.B. Ladungstransport- oder Ladungsinjektionseigenschaften besitzen, während die Substituenten lichtemittierende Eigenschaften besitzen. Die Emissionseigenschaften der erfindungsgemäß eingesetzten Verbindungen können durch die Wahl geeigneter Substituenten über den ganzen Bereich des sichtbaren Spektrums eingestellt werden. Die durch die kovalente Anknüpfung fixierte räumliche Nähe der beiden Hälften ist dabei günstig für die Energieübertragung (siehe z.B. B. Liphardt, W. Lüttke Liebigs Ann. Chem. 1981, 1118).

[0020] Die erfindungsgemäßen Polymere sind zur Erzielung blauer Elektrolumineszenz gut geeignet.

[0021] Die Herstellung der erfindungsgemäßen Polymere kann nach an sich literaturbekannten Methoden, wie sie in Standardwerken zur Organischen Synthese, z.B. Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart, beschrieben werden, erfolgen.

[0022] Die Herstellung erfolgt dabei unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch gemacht werden.

[0023] Als Ausgangsverbindungen für die Herstellung der erfindungsgemäßen Polymere kommen im allgemeinen Monomere mit einem 9,9'-Spirobifluoren-Zentrum zum Einsatz, die in 2,7- bzw. gegebenenfalls 2',7'-Position substituiert sind.

[0024] Methoden zur Synthese dieser Monomere beruhen z.B. auf der Synthese des 9,9'-Spirobifluorens, z.B. aus

2-Brombiphenyl und Fluoren über eine Grignardsynthese, wie sie von R. G. Clarkson, M. Gomberg, J. Am. Chem. Soc. 1930, 52, Seite 2881 beschrieben ist, welches anschließend weiter in geeigneter Weise substituiert wird.

[0025] Funktionalisierungen von 9,9'-Spirobifluoren sind beispielsweise beschrieben in J. H. Weisburger, E. K. Weisburger, F. E. Ray, J. Am. Chem. Soc. 1959, 72, 4253; F. K. Sutcliffe, H. M. Shahidi, D. Paterson, J. Soc. Dyers Colour 1978, 94, 306; und G. Haas, V. Prelog, Helv. Chim. Acta 1969, 52, 1202.

[0026] Wesentlich günstiger erhält man das gewünschte Substitutionsmuster des 9,9'-Spirobifluoren-Monomers, wenn die Spiroverknüpfung bereits ausgehend von geeignet substituierten Edukten erfolgt, z.B. mit 2,7-difunktionalisierten Fluorenonen, und die noch freien 2',7'-Positionen nach Aufbau des Spiroatoms dann gegebenenfalls weiter funktionalisiert werden (z.B. durch Halogenierung oder Acylierung, mit anschließender C-C-Verknüpfung nach Umwandlung der Acetylgruppen in Aldehydgruppen, oder durch Heterocyclenaufbau nach Umwandlung der Acetylgruppen in Carbonsäuregruppen).

[0027] Die weitere Funktionalisierung kann nach an sich literaturbekannten Methoden erfolgen, wie sie in Standardwerken zur Organischen Synthese, z.B. Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Georg-Thieme Verlag, Stuttgart und in den entsprechenden Bänden der Serie "The Chemistry of Heterocyclic Compounds" von A. Weissberger und E. C. Taylor (Herausgeber) beschrieben sind.

[0028] Für die Synthese der Gruppen A, B, C, D sei beispielsweise verwiesen auf DE-A 23 44 732, 24 50 088, 24 29 093, 25 02 904, 26 36 684, 27 01 591 und 27 52 975 für Verbindungen mit 1,4-Phenyl-Gruppen DE-A 26 41 724 für Verbindungen mit Pyrimidin-2,5-diyl-Gruppen; DE-A 40 26 223 und EP-A 03 91 203 für Verbindungen mit Pyridin-2,5-diyl-Gruppen; DE-A 32 31 462 für Verbindungen mit Pyridazin-3,6-diyl-Gruppen; N. Miyaura, T. Yanagi und A. Suzuki in Synthetic Communications 1981, 11, 513 bis 519, DE-C-3 930 663, M. J. Sharp, W. Cheng, V. Snieckus in Tetrahedron Letters 1987, 28, 5093; G. W. Gray in J. Chem. Soc. Perkin Trans II 1989, 2041 und Mol. Cryst. Liq. Cryst. 1989, 172, 165, Mol. Cryst. Liq. Cryst. 1991, 204, 43 und 91; EP-A 0 449 015; WO 89/12039; WO 89/03821; EP-A 0 354 434 für die direkte Verknüpfung von Aromaten und Heteroaromataten;

[0029] Die Herstellung disubstituierter Pyridine, disubstituierter Pyrazine, disubstituierter Pyrimidine und disubstituierter Pyridazine findet sich beispielsweise in den entsprechenden Bänden der Serie "The Chemistry of Heterocyclic Compounds" von A. Weissberger und E. C. Taylor (Herausgeber).

[0030] Ausgehend von den oben angegebenen Monomeren ist die Polymerisation zu den erfindungsgemäßen Polymeren nach mehreren Methoden möglich.

[0031] Beispielsweise können Derivate des 9,9'-Spirobifluorens oxidativ (z.B. mit FeCl_3 , siehe u.a. P. Kovacic, N. B. Jones, Chem. Ber. 1987, 87, 357 bis 379; M. Weda, T. Abe, H. Awano, Macromolecules 1992, 25, 5125) oder elektrochemisch (siehe z.B. N. Saito, T. Kanbara, T. Sato, T. Yamamoto, Polym. Bull. 1993, 30, 285) polymerisiert werden.

[0032] Ebenso können die erfindungsgemäßen Polymere aus 2,7-difunktionalisierten 9,9'-Spirobifluoren-Derivaten hergestellt werden.

Dihalogenaromatene lassen sich unter Kupfer/Triphenylphosphan (siehe z.B. G. W. Ebert, R. D. Rieke, J. Org. Chem. 1988, 53, 44829 oder Nickel/Triphenylphosphan-Katalyse (siehe z.B. H. Matsumoto, S. Inaba, R. D. Rieke, J. Org. Chem. 1983, 48, 840) polymerisieren.

[0033] Aromatische Diboronsäuren und aromatische Dihalogenide oder gemischte aromatische Halogen-Boronsäuren lassen sich unter Palladiumkatalyse durch Kupplungsreaktionen polymerisieren (siehe z.B. M. Miyaura, T. Yanagi, A. Suzuki, Synth. Commun. 1981, 11, 513; R. B. Miller, S. Dugar, Organometallics 1984, 3, 1261).

[0034] Aromatische Distannane lassen sich, z.B. wie bei J. K. Stille, Angew. Chem. Int. Ed. Eng. 1986, 25, 508 angegeben, unter Palladiumkatalyse polymerisieren.

[0035] Weiterhin können die oben erwähnten Dibromverbindungen in die Dilithio- oder Digrignardverbindungen übergeführt werden, die dann mit weiterer Dibromverbindung mittels CuCl_2 (siehe z.B. G. Wittig, G. Klar, Liebigs Ann. Chem. 1967, 704, 91; H. A. Stabb, F. Bunny, Chem. Ber. 1967, 100, 293; T. Kaufmann, Angew. Chem. 1974, 86, 321 bis 354) oder durch Elektronentransfer ungesättigter 1,4-Dihalogenverbindungen (siehe z.B. S. K. Taylor, S. G. Bennett, K. J. Harz, L. K. Lashley, J. Org. Chem. 1981, 46, 2190) polymerisiert werden.

[0036] Die Synthese der erfindungsgemäßen Polymere kann aber auch durch Polymerisation eines 2,7-difunktionalisierten 9,9'-Spirobifluorenderivates mit einer weiteren, geeignet difunktionalisierten Verbindung erfolgen.

[0037] So kann z.B. 2,7-Dibrom-9,9'-spirobifluoren mit 4,4'-Biphenylbisboronsäure polymerisiert werden. Auf diese Weise ist gleichzeitig mit dem Polymerisationssschritt der Aufbau verschiedener heterocyclischer Einheiten möglich, wie z.B. die Bildung von Oxadiazoleinheiten aus difunktionalen Carbonsäurehalogeniden und difunktionalen Carbonsäurehydraziden bzw. aus der entsprechenden Dicarbonsäure und Hydrazinsulfat (B. Schulz, E. Leibnitz, Acta Polymer 1992, 43, Seite 343; JP-A 05/178990, oder alternativ aus Dicarbonsäurehalogeniden und Bistetrazolen (C. A. Abshire, C. S. Marvel, Makromol. Chem. 1961, 44 bis 46, Seite 388).

[0038] Zur Herstellung von Copolymeren können beispielsweise unterschiedliche Verbindungen der Formel (I) gemeinsam polymerisiert werden.

[0039] Die Aufarbeitung erfolgt nach bekannten, dem Fachmann geläufigen Methoden, wie sie beispielsweise bei D. Braun, H. Cherdron, W. Kern, Praktikum der makromolekularen organischen Chemie, 3. Aufl. Hüthig Verlag, Hei-

delberg, 1979, S. 87 ff. oder R. J. Young, P. A. Lovell, *Introduction to Polymers*, Chapman & Hall, London 1991 beschrieben sind. Beispielsweise kann man die Reaktionsmischung filtrieren, mit wäßriger Säure verdünnen, extrahieren und das nach Trocknen und Abziehen des Lösungsmittels erhaltene Rohprodukt durch Umfällen weiter reinigen.

5 [0040] Endständige Bromatome können beispielsweise mit LiAlH_4 reduktiv entfernt werden (siehe z.B. J. March, *Advanced Organic Chemistry*, 3. Aufl. McGraw-Hill, S. 510).

[0041] Die erfindungsgemäßen Polymere können als Elektrolumineszenzmaterialien Verwendung finden.

[0042] Gegenstand der Erfindung ist daher auch die Verwendung von Polymeren, enthaltend Wiederholeinheiten der Formel (I), als Elektrolumineszenzmaterial.

10 [0043] Als Elektrolumineszenzmaterial im Sinne der Erfindung gelten Stoffe, die als aktive Schicht in einer Elektrolumineszenzvorrichtung Verwendung finden können. Aktive Schicht bedeutet, daß die Schicht befähigt ist, bei Anlegen eines elektrischen Feldes Licht abzustrahlen (lichtemittierende Schicht) und/oder daß sie die Injektion und/oder den Transport der positiven und/oder negativen Ladungen verbessert (Ladungsinjektions- oder Ladungstransportschicht).

[0044] Gegenstand der Erfindung ist daher auch ein Elektrolumineszenzmaterial, enthaltend ein oder mehrere Polymere, die Wiederholeinheiten der Formel (I) enthalten.

15 [0045] Üblicherweise enthält das erfindungsgemäße Elektrolumineszenzmaterial ein oder mehrere erfindungsgemäße Polymere entweder als Hauptkomponente, d.h. zu größer als 50 Gew.-%, oder als Additiv.

[0046] Um als Elektrolumineszenzmaterialien Verwendung zu finden, werden die erfindungsgemäßen Polymere im allgemeinen nach bekannten, dem Fachmann geläufigen Methoden, wie Gießen (Casting), Eintauchen (Dipping) oder Aufschleudern (Spincoating), in Form eines Films auf ein Substrat aufgebracht.

20 [0047] Weiterhin Gegenstand der Erfindung ist daher auch ein Verfahren zur Herstellung eines Elektrolumineszenzmaterials, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Polymer, enthaltend Wiederholeinheiten der Formel (I), in Form eines Films auf ein Substrat aufbringt.

[0048] Gegenstand der Erfindung ist zudem eine Elektrolumineszenzvorrichtung mit einer oder mehreren aktiven Schichten, wobei mindestens eine dieser aktiven Schichten ein oder mehrere erfindungsgemäße Polymere enthält.

25 [0049] Die aktive Schicht kann beispielsweise eine lichtemittierende Schicht und/oder eine Transportschicht und/oder eine Ladungsinjektionsschicht sein.

[0049] Der allgemeine Aufbau solcher Elektrolumineszenzvorrichtungen ist beispielsweise in US 4,539,507 und US 5,151,629 beschrieben. Polymere enthaltende Elektrolumineszenzvorrichtungen sind beispielsweise in WO 90/13148 oder EP-A 0 443 861 beschrieben.

30 [0050] Sie enthalten üblicherweise eine elektrolumineszierende Schicht zwischen einer Kathode und einer Anode, wobei mindestens eine der Elektroden transparent ist. Zusätzlich kann zwischen der elektrolumineszierenden Schicht und der Kathode eine Elektroneninjektions- und/oder Elektronentransportschicht eingebracht sein und/oder zwischen der elektrolumineszierenden Schicht und der Anode eine Lochinjektions- und/oder Lochtransportschicht eingebracht sein. Als Kathode können z.B. Ca, Mg, Al, In, Mg/Ag dienen. Als Anode können z.B. Au oder ITO (Indiumoxid/Zinnoxid) auf einem transparentem Substrat, z.B. aus Glas oder einem transparenten Polymer, dienen.

35 [0051] Im Betrieb wird die Kathode auf negatives Potential gegenüber der Anode gesetzt. Dabei werden Elektronen von der Kathode in die Elektroneninjektionsschicht/Elektronentransportschicht bzw. direkt in die lichtemittierende Schicht injiziert. Gleichzeitig werden Löcher von der Anode in die Lochinjektionsschicht/ Lochtransportschicht bzw. direkt in die lichtemittierende Schicht injiziert.

40 [0052] Die injizierten Ladungsträger bewegen sich unter dem Einfluß der angelegten Spannung durch die aktiven Schichten aufeinander zu. Dies führt an der Grenzfläche zwischen Ladungstransportschicht und lichtemittierender Schicht bzw. innerhalb der lichtemittierenden Schicht zu Elektronen/Loch-Paaren, die unter Aussendung von Licht rekombinieren.

Die Farbe des emittierten Lichtes kann durch das als lichtemittierende Schicht verwendete Material variiert werden.

45 [0053] Elektrolumineszenzvorrichtungen finden Anwendung z.B. als selbstleuchtende Anzeigeelemente, wie Kontrolllampen, alphanumerische Displays, Hinweisschilder, und in optoelektronischen Kopplern.

[0054] Die Erfindung wird durch die Beispiele näher erläutert, ohne sie dadurch beschränken zu wollen.

Beispiele

50 A Monomersynthesen

Beispiel 1 Synthese von 2,7-Dibrom-9,9'-spirobifluoren

55 [0055] Ein Grignardreagenz bereitet aus 0,72 g (30 mmol) Magnesiumspänen und 5,1 ml (30 mmol) 2-Brombiphenyl in 15 ml Diethylether wird im Verlauf von 2 Stunden unter Rühren (im Ultraschallbad) zu einer siedenden Suspension von 10,0 g (29,6 mmol) 2,7-Dibrom-9-fluoren in 100 ml trockenem Diethylether getropft. Nach beendeter Zugabe wird 3 Stunden weiter gekocht. Nach Abkühlung über Nacht wird der ausgefallene Niederschlag abgesaugt und mit

5 kaltem Ether gewaschen. Der abgesaugte Magnesiumkomplex wird in einer Lösung von 15 g Ammoniumchlorid in 250 ml Eiswasser hydrolysiert. Nach 1 Stunde wird das gebildete 9-(2-Biphenylyl)-2,7-dibrom-9-fluorenol abgesaugt, mit Wasser gewaschen und trockengesaugt. Das getrocknete Fluorenol wird für die Ringschlußreaktion in 100 ml Eisessig, nach Zugabe von 3 Tropfen konzentrierter Salzsäure 6 Stunden gekocht. Man läßt über Nacht kristallisieren, saugt das gebildete Produkt ab und wäscht mit Eisessig und Wasser. Ausbeute: 11 g (77 %) 2,7-Dibrom-9,9'-spirobifluoren. Zur weiteren Reinigung kann aus THF umkristallisiert werden.

10 ¹H-NMR (CDCl₃, ppm): 6,73 (d, J = 7,63 Hz, 2 H, H-1',8'); 6,84 (d, J = 1,83 Hz, 2 H, H-1,8); 7,15 (td, J = 7,63, 1,22 Hz, 2 H, H-2',7'); 7,41 (td, J = 7,63, 1,22 Hz, 2 H, H-3',6'); 7,48 (dd, J = 8,24, 1,83 Hz, 2 H, H-3,6); 7,67 (d, J = 8,24; 2 H; H-4,5); 7,85 (d, J = 7,63, 2 H, H-4',5').

10 Beispiel 2 Synthese von 2,7-Dicarbethoxy-9,9'-spirobifluoren

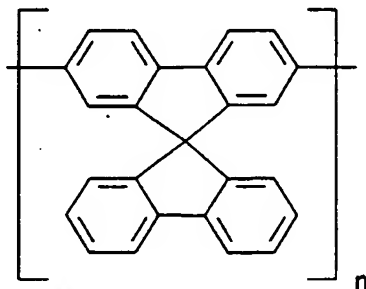
[0056] Ein Grignardreagenz bereitet aus 0,97 g (40 mmol) Magnesiumspänen und 9,32 g (6,8 ml, 40 mmol) 2-Brombiphenyl in 50 ml trockenem Diethylether wird im Verlauf von 2 Stunden zu einer siedenden Lösung von 13 g (40 mmol) 2,7-Dicarbethoxy-9-fluorenon in 100 ml trockenem Diethylether getropft. Nach beendeter Zugabe wird 3 Stunden weiter gekocht. Nach Abkühlung über Nacht wird der ausgefallene Niederschlag abgesaugt und mit kaltem Ether gewaschen. Der abgesaugte Magnesiumkomplex wird in einer Lösung von 15 g Ammoniumchlorid in 250 ml Eiswasser hydrolysiert. Nach 1 Stunde wird das gebildete 9-(2-Biphenylyl)-2,7-dicarbethoxy-9-fluorenol abgesaugt, mit Wasser gewaschen und trockengesaugt. Das getrocknete Fluorenol wird für die Ringschlußreaktion in 100 ml Eisessig, nach Zugabe von 3 Tropfen konzentrierter Salzsäure 6 Stunden gekocht. Man läßt über Nacht kristallisieren, saugt das gebildete Produkt ab und wäscht mit Eisessig und Wasser. Ausbeute: 15,1 g (82 %) 2,7-Dicarbethoxy-9,9'-spirobifluoren. Zur weiteren Reinigung kann aus Ethanol umkristallisiert werden.

¹H-NMR (CDCl₃, ppm): 1,30 (t, J = 7,12 Hz, 6 H, Ester-CH₃); 4,27 (q, J = 7,12 Hz, 4 H, Ester-CH₂); 6,68 (d, J = 7,63 Hz, 2 H, H-1',8'); 7,11 (td, J = 7,48, 1,22 Hz, 2 H, H-2',7'); 7,40 (td, J = 7,48, 1,22 Hz, 4 H, H-1,8,3',6'); 7,89 (dt, J = 7,63, 0,92 Hz, 2 H, H-4',5'); 7,94 (dd, J = 7,93, 0,6 Hz, 2 H, H-4,5); 8,12 (dd, J = 7,93, 1,53 Hz, 2 H, H-3,6).

B Polymerisationen

30 Beispiel 3 Polymerisation von 2,7-Dibrom-9,9'-spirobifluoren mit Ni(0) nach Yamamoto zu Poly-2,7-(9,9'-spirobifluoren)ylen (Polymer 1)

[0057]



[0058] Unter Argon wird eine Lösung von 1,517 g 2,7-Dibrom-9,9'-spirobifluoren in 30 ml trockenem THF bereitet und auf 60°C erwärmt. Die warme Lösung wird rasch, unter Schutzgas zu einer ebenfalls unter Schutzgas am Rückfluß kochenden Mischung aus 825 mg Ni(cod)₂, 470 mg 2,2'-Bipyridyl und 0,4 ml 1,5-Cyclooctadien (COD) in 20 ml trockenem THF gegeben. Die Polymerisation startet sofort, wobei sich die tiefblaue Reaktionsmischung rot färbt. Man läßt 6 Stunden am Rückfluß weiterkochen und kühlte anschließend auf Raumtemperatur ab. Das rotgefärbte Polymer wird abgesaugt und mit THF, sowie verdünnter Salzsäure und Wasser gewaschen.

50 Durch Extraktion mit 200 ml Chloroform wird eine erste lösliche Polymerfraktion gewonnen (weitere lösliche Fraktionen sind durch Extraktion z.B. mit 1,2-Dichlorethan und 1-Chlornaphthalin gewinnbar), die durch Ausschütteln mit Ethylendiamintetraessigsäure (3x mit Ammoniak auf pH 7 bis 8 eingestellte wäßrige Lösung, 1x pH 3) und nachfolgendem Ausschütteln mit verdünnter Salzsäure und Wasser gereinigt wird. Die getrocknete Chloroformlösung wird auf 10 ml eingeengt und das Polymer durch Eintropfen in 70 ml Methanol ausgefällt. Das erhaltene Polymer ist gelblich gefärbt. ¹H-NMR (CDCl₃, ppm): 6,63 - 6,68 (2H, H-1,8); 6,71 - 6,75 (2H, H-1',8'); 7,00 - 7,10 (2H, H-2',7'); 7,21 - 7,38 (4H, H-

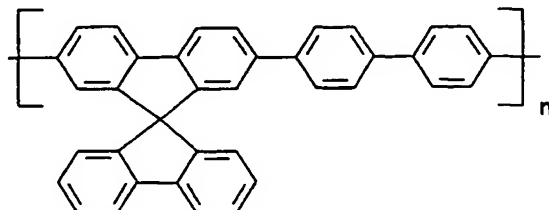
3,3',6,6'); 7,59-7,70 (2H, H-4',5'); 7,75 -7,82 (2H, H-4,5).

Beispiel 4 Polymerisation von 2,7-Dibrom-9,9'-spirobifluoren mit 4,4'-Biphenyldiboronsäure zu Poly[2,7-(9,9'spiro-bifluorenylen)-4,4'-biphenylen](Polymer 2)

5

[0059]

10



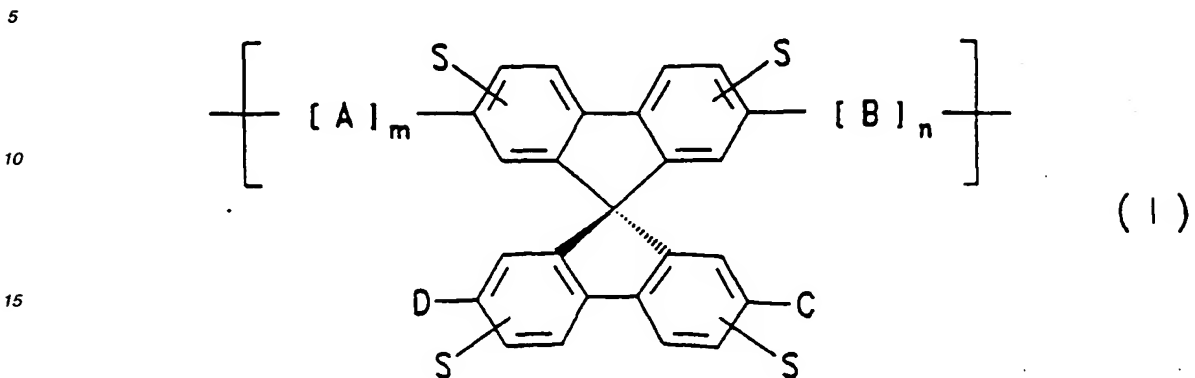
15

[0060] In eine Mischung aus 25 ml THF und 10 ml Ethanol, werden 948 mg (2 mmol) 2,7-Dibromo-9,9'-spirobifluoren und 483 mg (2 mmol) 4,4'-Biphenyldiboronsäure gegeben. Dazu werden 20 ml 1 molare wäßrige Kaliumcarbonatlösung gegeben. Die Mischung wird unter Stickstoff am Rückfluß gekocht und 50 mg Tetrakis(triphenylphosphin)palladium (0), gelöst in 5 ml THF werden zugegeben. Nach 24 Stunden Kochen am Rückfluß wird auf Raumtemperatur abgekühlt. Das gebildete blaßgelbe Polymer wird abgesaugt, mit verdünnter Salzsäure 2 Stunden gekocht und nach erneutem Absaugen mit Wasser säurefrei gewaschen. Durch Extraktion mit 100 ml Chloroform wird eine erste lösliche Polymerfraktion gewonnen (weitere lösliche Fraktionen sind durch Extraktion z.B. mit 1,2-Dichlorethan und 1-Chlornaphthalin gewinnbar).

²⁰ ²⁵ ³⁰ ³⁵ ⁴⁰ ⁴⁵ ⁵⁰ ⁵⁵ ⁶⁰ ⁶⁵ ⁷⁰ ⁷⁵ ⁸⁰ ⁸⁵ ⁹⁰ ⁹⁵ ¹⁰⁰ ¹⁰⁵ ¹¹⁰ ¹¹⁵ ¹²⁰ ¹²⁵ ¹³⁰ ¹³⁵ ¹⁴⁰ ¹⁴⁵ ¹⁵⁰ ¹⁵⁵ ¹⁶⁰ ¹⁶⁵ ¹⁷⁰ ¹⁷⁵ ¹⁸⁰ ¹⁸⁵ ¹⁹⁰ ¹⁹⁵ ²⁰⁰ ²⁰⁵ ²¹⁰ ²¹⁵ ²²⁰ ²²⁵ ²³⁰ ²³⁵ ²⁴⁰ ²⁴⁵ ²⁵⁰ ²⁵⁵ ²⁶⁰ ²⁶⁵ ²⁷⁰ ²⁷⁵ ²⁸⁰ ²⁸⁵ ²⁹⁰ ²⁹⁵ ³⁰⁰ ³⁰⁵ ³¹⁰ ³¹⁵ ³²⁰ ³²⁵ ³³⁰ ³³⁵ ³⁴⁰ ³⁴⁵ ³⁵⁰ ³⁵⁵ ³⁶⁰ ³⁶⁵ ³⁷⁰ ³⁷⁵ ³⁸⁰ ³⁸⁵ ³⁹⁰ ³⁹⁵ ⁴⁰⁰ ⁴⁰⁵ ⁴¹⁰ ⁴¹⁵ ⁴²⁰ ⁴²⁵ ⁴³⁰ ⁴³⁵ ⁴⁴⁰ ⁴⁴⁵ ⁴⁵⁰ ⁴⁵⁵ ⁴⁶⁰ ⁴⁶⁵ ⁴⁷⁰ ⁴⁷⁵ ⁴⁸⁰ ⁴⁸⁵ ⁴⁹⁰ ⁴⁹⁵ ⁵⁰⁰ ⁵⁰⁵ ⁵¹⁰ ⁵¹⁵ ⁵²⁰ ⁵²⁵ ⁵³⁰ ⁵³⁵ ⁵⁴⁰ ⁵⁴⁵ ⁵⁵⁰ ⁵⁵⁵ ⁵⁶⁰ ⁵⁶⁵ ⁵⁷⁰ ⁵⁷⁵ ⁵⁸⁰ ⁵⁸⁵ ⁵⁹⁰ ⁵⁹⁵ ⁶⁰⁰ ⁶⁰⁵ ⁶¹⁰ ⁶¹⁵ ⁶²⁰ ⁶²⁵ ⁶³⁰ ⁶³⁵ ⁶⁴⁰ ⁶⁴⁵ ⁶⁵⁰ ⁶⁵⁵ ⁶⁶⁰ ⁶⁶⁵ ⁶⁷⁰ ⁶⁷⁵ ⁶⁸⁰ ⁶⁸⁵ ⁶⁹⁰ ⁶⁹⁵ ⁷⁰⁰ ⁷⁰⁵ ⁷¹⁰ ⁷¹⁵ ⁷²⁰ ⁷²⁵ ⁷³⁰ ⁷³⁵ ⁷⁴⁰ ⁷⁴⁵ ⁷⁵⁰ ⁷⁵⁵ ⁷⁶⁰ ⁷⁶⁵ ⁷⁷⁰ ⁷⁷⁵ ⁷⁸⁰ ⁷⁸⁵ ⁷⁹⁰ ⁷⁹⁵ ⁸⁰⁰ ⁸⁰⁵ ⁸¹⁰ ⁸¹⁵ ⁸²⁰ ⁸²⁵ ⁸³⁰ ⁸³⁵ ⁸⁴⁰ ⁸⁴⁵ ⁸⁵⁰ ⁸⁵⁵ ⁸⁶⁰ ⁸⁶⁵ ⁸⁷⁰ ⁸⁷⁵ ⁸⁸⁰ ⁸⁸⁵ ⁸⁹⁰ ⁸⁹⁵ ⁹⁰⁰ ⁹⁰⁵ ⁹¹⁰ ⁹¹⁵ ⁹²⁰ ⁹²⁵ ⁹³⁰ ⁹³⁵ ⁹⁴⁰ ⁹⁴⁵ ⁹⁵⁰ ⁹⁵⁵ ⁹⁶⁰ ⁹⁶⁵ ⁹⁷⁰ ⁹⁷⁵ ⁹⁸⁰ ⁹⁸⁵ ⁹⁹⁰ ⁹⁹⁵ ¹⁰⁰⁰ ¹⁰⁰⁵ ¹⁰¹⁰ ¹⁰¹⁵ ¹⁰²⁰ ¹⁰²⁵ ¹⁰³⁰ ¹⁰³⁵ ¹⁰⁴⁰ ¹⁰⁴⁵ ¹⁰⁵⁰ ¹⁰⁵⁵ ¹⁰⁶⁰ ¹⁰⁶⁵ ¹⁰⁷⁰ ¹⁰⁷⁵ ¹⁰⁸⁰ ¹⁰⁸⁵ ¹⁰⁹⁰ ¹⁰⁹⁵ ¹¹⁰⁰ ¹¹⁰⁵ ¹¹¹⁰ ¹¹¹⁵ ¹¹²⁰ ¹¹²⁵ ¹¹³⁰ ¹¹³⁵ ¹¹⁴⁰ ¹¹⁴⁵ ¹¹⁵⁰ ¹¹⁵⁵ ¹¹⁶⁰ ¹¹⁶⁵ ¹¹⁷⁰ ¹¹⁷⁵ ¹¹⁸⁰ ¹¹⁸⁵ ¹¹⁹⁰ ¹¹⁹⁵ ¹²⁰⁰ ¹²⁰⁵ ¹²¹⁰ ¹²¹⁵ ¹²²⁰ ¹²²⁵ ¹²³⁰ ¹²³⁵ ¹²⁴⁰ ¹²⁴⁵ ¹²⁵⁰ ¹²⁵⁵ ¹²⁶⁰ ¹²⁶⁵ ¹²⁷⁰ ¹²⁷⁵ ¹²⁸⁰ ¹²⁸⁵ ¹²⁹⁰ ¹²⁹⁵ ¹³⁰⁰ ¹³⁰⁵ ¹³¹⁰ ¹³¹⁵ ¹³²⁰ ¹³²⁵ ¹³³⁰ ¹³³⁵ ¹³⁴⁰ ¹³⁴⁵ ¹³⁵⁰ ¹³⁵⁵ ¹³⁶⁰ ¹³⁶⁵ ¹³⁷⁰ ¹³⁷⁵ ¹³⁸⁰ ¹³⁸⁵ ¹³⁹⁰ ¹³⁹⁵ ¹⁴⁰⁰ ¹⁴⁰⁵ ¹⁴¹⁰ ¹⁴¹⁵ ¹⁴²⁰ ¹⁴²⁵ ¹⁴³⁰ ¹⁴³⁵ ¹⁴⁴⁰ ¹⁴⁴⁵ ¹⁴⁵⁰ ¹⁴⁵⁵ ¹⁴⁶⁰ ¹⁴⁶⁵ ¹⁴⁷⁰ ¹⁴⁷⁵ ¹⁴⁸⁰ ¹⁴⁸⁵ ¹⁴⁹⁰ ¹⁴⁹⁵ ¹⁵⁰⁰ ¹⁵⁰⁵ ¹⁵¹⁰ ¹⁵¹⁵ ¹⁵²⁰ ¹⁵²⁵ ¹⁵³⁰ ¹⁵³⁵ ¹⁵⁴⁰ ¹⁵⁴⁵ ¹⁵⁵⁰ ¹⁵⁵⁵ ¹⁵⁶⁰ ¹⁵⁶⁵ ¹⁵⁷⁰ ¹⁵⁷⁵ ¹⁵⁸⁰ ¹⁵⁸⁵ ¹⁵⁹⁰ ¹⁵⁹⁵ ¹⁶⁰⁰ ¹⁶⁰⁵ ¹⁶¹⁰ ¹⁶¹⁵ ¹⁶²⁰ ¹⁶²⁵ ¹⁶³⁰ ¹⁶³⁵ ¹⁶⁴⁰ ¹⁶⁴⁵ ¹⁶⁵⁰ ¹⁶⁵⁵ ¹⁶⁶⁰ ¹⁶⁶⁵ ¹⁶⁷⁰ ¹⁶⁷⁵ ¹⁶⁸⁰ ¹⁶⁸⁵ ¹⁶⁹⁰ ¹⁶⁹⁵ ¹⁷⁰⁰ ¹⁷⁰⁵ ¹⁷¹⁰ ¹⁷¹⁵ ¹⁷²⁰ ¹⁷²⁵ ¹⁷³⁰ ¹⁷³⁵ ¹⁷⁴⁰ ¹⁷⁴⁵ ¹⁷⁵⁰ ¹⁷⁵⁵ ¹⁷⁶⁰ ¹⁷⁶⁵ ¹⁷⁷⁰ ¹⁷⁷⁵ ¹⁷⁸⁰ ¹⁷⁸⁵ ¹⁷⁹⁰ ¹⁷⁹⁵ ¹⁸⁰⁰ ¹⁸⁰⁵ ¹⁸¹⁰ ¹⁸¹⁵ ¹⁸²⁰ ¹⁸²⁵ ¹⁸³⁰ ¹⁸³⁵ ¹⁸⁴⁰ ¹⁸⁴⁵ ¹⁸⁵⁰ ¹⁸⁵⁵ ¹⁸⁶⁰ ¹⁸⁶⁵ ¹⁸⁷⁰ ¹⁸⁷⁵ ¹⁸⁸⁰ ¹⁸⁸⁵ ¹⁸⁹⁰ ¹⁸⁹⁵ ¹⁹⁰⁰ ¹⁹⁰⁵ ¹⁹¹⁰ ¹⁹¹⁵ ¹⁹²⁰ ¹⁹²⁵ ¹⁹³⁰ ¹⁹³⁵ ¹⁹⁴⁰ ¹⁹⁴⁵ ¹⁹⁵⁰ ¹⁹⁵⁵ ¹⁹⁶⁰ ¹⁹⁶⁵ ¹⁹⁷⁰ ¹⁹⁷⁵ ¹⁹⁸⁰ ¹⁹⁸⁵ ¹⁹⁹⁰ ¹⁹⁹⁵ ²⁰⁰⁰ ²⁰⁰⁵ ²⁰¹⁰ ²⁰¹⁵ ²⁰²⁰ ²⁰²⁵ ²⁰³⁰ ²⁰³⁵ ²⁰⁴⁰ ²⁰⁴⁵ ²⁰⁵⁰ ²⁰⁵⁵ ²⁰⁶⁰ ²⁰⁶⁵ ²⁰⁷⁰ ²⁰⁷⁵ ²⁰⁸⁰ ²⁰⁸⁵ ²⁰⁹⁰ ²⁰⁹⁵ ²¹⁰⁰ ²¹⁰⁵ ²¹¹⁰ ²¹¹⁵ ²¹²⁰ ²¹²⁵ ²¹³⁰ ²¹³⁵ ²¹⁴⁰ ²¹⁴⁵ ²¹⁵⁰ ²¹⁵⁵ ²¹⁶⁰ ²¹⁶⁵ ²¹⁷⁰ ²¹⁷⁵ ²¹⁸⁰ ²¹⁸⁵ ²¹⁹⁰ ²¹⁹⁵ ²²⁰⁰ ²²⁰⁵ ²²¹⁰ ²²¹⁵ ²²²⁰ ²²²⁵ ²²³⁰ ²²³⁵ ²²⁴⁰ ²²⁴⁵ ²²⁵⁰ ²²⁵⁵ ²²⁶⁰ ²²⁶⁵ ²²⁷⁰ ²²⁷⁵ ²²⁸⁰ ²²⁸⁵ ²²⁹⁰ ²²⁹⁵ ²³⁰⁰ ²³⁰⁵ ²³¹⁰ ²³¹⁵ ²³²⁰ ²³²⁵ ²³³⁰ ²³³⁵ ²³⁴⁰ ²³⁴⁵ ²³⁵⁰ ²³⁵⁵ ²³⁶⁰ ²³⁶⁵ ²³⁷⁰ ²³⁷⁵ ²³⁸⁰ ²³⁸⁵ ²³⁹⁰ ²³⁹⁵ ²⁴⁰⁰ ²⁴⁰⁵ ²⁴¹⁰ ²⁴¹⁵ ²⁴²⁰ ²⁴²⁵ ²⁴³⁰ ²⁴³⁵ ²⁴⁴⁰ ²⁴⁴⁵ ²⁴⁵⁰ ²⁴⁵⁵ ²⁴⁶⁰ ²⁴⁶⁵ ²⁴⁷⁰ ²⁴⁷⁵ ²⁴⁸⁰ ²⁴⁸⁵ ²⁴⁹⁰ ²⁴⁹⁵ ²⁵⁰⁰ ²⁵⁰⁵ ²⁵¹⁰ ²⁵¹⁵ ²⁵²⁰ ²⁵²⁵ ²⁵³⁰ ²⁵³⁵ ²⁵⁴⁰ ²⁵⁴⁵ ²⁵⁵⁰ ²⁵⁵⁵ ²⁵⁶⁰ ²⁵⁶⁵ ²⁵⁷⁰ ²⁵⁷⁵ ²⁵⁸⁰ ²⁵⁸⁵ ²⁵⁹⁰ ²⁵⁹⁵ ²⁶⁰⁰ ²⁶⁰⁵ ²⁶¹⁰ ²⁶¹⁵ ²⁶²⁰ ²⁶²⁵ ²⁶³⁰ ²⁶³⁵ ²⁶⁴⁰ ²⁶⁴⁵ ²⁶⁵⁰ ²⁶⁵⁵ ²⁶⁶⁰ ²⁶⁶⁵ ²⁶⁷⁰ ²⁶⁷⁵ ²⁶⁸⁰ ²⁶⁸⁵ ²⁶⁹⁰ ²⁶⁹⁵ ²⁷⁰⁰ ²⁷⁰⁵ ²⁷¹⁰ ²⁷¹⁵ ²⁷²⁰ ²⁷²⁵ ²⁷³⁰ ²⁷³⁵ ²⁷⁴⁰ ²⁷⁴⁵ ²⁷⁵⁰ ²⁷⁵⁵ ²⁷⁶⁰ ²⁷⁶⁵ ²⁷⁷⁰ ²⁷⁷⁵ ²⁷⁸⁰ ²⁷⁸⁵ ²⁷⁹⁰ ²⁷⁹⁵ ²⁸⁰⁰ ²⁸⁰⁵ ²⁸¹⁰ ²⁸¹⁵ ²⁸²⁰ ²⁸²⁵ ²⁸³⁰ ²⁸³⁵ ²⁸⁴⁰ ²⁸⁴⁵ ²⁸⁵⁰ ²⁸⁵⁵ ²⁸⁶⁰ ²⁸⁶⁵ ²⁸⁷⁰ ²⁸⁷⁵ ²⁸⁸⁰ ²⁸⁸⁵ ²⁸⁹⁰ ²⁸⁹⁵ ²⁹⁰⁰ ²⁹⁰⁵ ²⁹¹⁰ ²⁹¹⁵ ²⁹²⁰ ²⁹²⁵ ²⁹³⁰ ²⁹³⁵ ²⁹⁴⁰ ²⁹⁴⁵ ²⁹⁵⁰ ²⁹⁵⁵ ²⁹⁶⁰ ²⁹⁶⁵ ²⁹⁷⁰ ²⁹⁷⁵ ²⁹⁸⁰ ²⁹⁸⁵ ²⁹⁹⁰ ²⁹⁹⁵ ³⁰⁰⁰ ³⁰⁰⁵ ³⁰¹⁰ ³⁰¹⁵ ³⁰²⁰ ³⁰²⁵ ³⁰³⁰ ³⁰³⁵ ³⁰⁴⁰ ³⁰⁴⁵ ³⁰⁵⁰ ³⁰⁵⁵ ³⁰⁶⁰ ³⁰⁶⁵ ³⁰⁷⁰ ³⁰⁷⁵ ³⁰⁸⁰ ³⁰⁸⁵ ³⁰⁹⁰ ³⁰⁹⁵ ³¹⁰⁰ ³¹⁰⁵ ³¹¹⁰ ³¹¹⁵ ³¹²⁰ ³¹²⁵ ³¹³⁰ ³¹³⁵ ³¹⁴⁰ ³¹⁴⁵ ³¹⁵⁰ ³¹⁵⁵ ³¹⁶⁰ ³¹⁶⁵ ³¹⁷⁰ ³¹⁷⁵ ³¹⁸⁰ ³¹⁸⁵ ³¹⁹⁰ ³¹⁹⁵ ³²⁰⁰ ³²⁰⁵ ³²¹⁰ ³²¹⁵ ³²²⁰ ³²²⁵ ³²³⁰ ³²³⁵ ³²⁴⁰ ³²⁴⁵ ³²⁵⁰ ³²⁵⁵ ³²⁶⁰ ³²⁶⁵ ³²⁷⁰ ³²⁷⁵ ³²⁸⁰ ³²⁸⁵ ³²⁹⁰ ³²⁹⁵ ³³⁰⁰ ³³⁰⁵ ³³¹⁰ ³³¹⁵ ³³²⁰ ³³²⁵ ³³³⁰ ³³³⁵ ³³⁴⁰ ³³⁴⁵ ³³⁵⁰ ³³⁵⁵ ³³⁶⁰ ³³⁶⁵ ³³⁷⁰ ³³⁷⁵ ³³⁸⁰ ³³⁸⁵ ³³⁹⁰ ³³⁹⁵ ³⁴⁰⁰ ³⁴⁰⁵ ³⁴¹⁰ ³⁴¹⁵ ³⁴²⁰ ³⁴²⁵ ³⁴³⁰ ³⁴³⁵ ³⁴⁴⁰ ³⁴⁴⁵ ³⁴⁵⁰ ³⁴⁵⁵ ³⁴⁶⁰ ³⁴⁶⁵ ³⁴⁷⁰ ³⁴⁷⁵ ³⁴⁸⁰ ³⁴⁸⁵ ³⁴⁹⁰ ³⁴⁹⁵ ³⁵⁰⁰ ³⁵⁰⁵ ³⁵¹⁰ ³⁵¹⁵ ³⁵²⁰ ³⁵²⁵ ³⁵³⁰ ³⁵³⁵ ³⁵⁴⁰ ³⁵⁴⁵ ³⁵⁵⁰ ³⁵⁵⁵ ³⁵⁶⁰ ³⁵⁶⁵ ³⁵⁷⁰ ³⁵⁷⁵ ³⁵⁸⁰ ³⁵⁸⁵ ³⁵⁹⁰ ³⁵⁹⁵ ³⁶⁰⁰ ³⁶⁰⁵ ³⁶¹⁰ ³⁶¹⁵ ³⁶²⁰ ³⁶²⁵ ³⁶³⁰ ³⁶³⁵ ³⁶⁴⁰ ³⁶⁴⁵ ³⁶⁵⁰ ³⁶⁵⁵ ³⁶⁶⁰ ³⁶⁶⁵ ³⁶⁷⁰ ³⁶⁷⁵ ³⁶⁸⁰ ³⁶⁸⁵ ³⁶⁹⁰ ³⁶⁹⁵ ³⁷⁰⁰ ³⁷⁰⁵ ³⁷¹⁰ ³⁷¹⁵ ³⁷²⁰ ³⁷²⁵ ³⁷³⁰ ³⁷³⁵ ³⁷⁴⁰ ³⁷⁴⁵ ³⁷⁵⁰ ³⁷⁵⁵ ³⁷⁶⁰ ³⁷⁶⁵ ³⁷⁷⁰ ³⁷⁷⁵ ³⁷⁸⁰ ³⁷⁸⁵ ³⁷⁹⁰ ³⁷⁹⁵ ³⁸⁰⁰ ³⁸⁰⁵ ³⁸¹⁰ ³⁸¹⁵ ³⁸²⁰ ³⁸²⁵ ³⁸³⁰ ³⁸³⁵ ³⁸⁴⁰ ³⁸⁴⁵ ³⁸⁵⁰ ³⁸⁵⁵ ³⁸⁶⁰ ³⁸⁶⁵ ³⁸⁷⁰ ³⁸⁷⁵ ³⁸⁸⁰ ³⁸⁸⁵ ³⁸⁹⁰ ³⁸⁹⁵ ³⁹⁰⁰ ³⁹⁰⁵ ³⁹¹⁰ ³⁹¹⁵ ³⁹²⁰ ³⁹²⁵ ³⁹³⁰ ³⁹³⁵ ³⁹⁴⁰ ³⁹⁴⁵ ³⁹⁵⁰ ³⁹⁵⁵ ³⁹⁶⁰ ³⁹⁶⁵ ³⁹⁷⁰ ³⁹⁷⁵ ³⁹⁸⁰ ³⁹⁸⁵ ³⁹⁹⁰ ³⁹⁹⁵ ⁴⁰⁰⁰ ⁴⁰⁰⁵ ⁴⁰¹⁰ ⁴⁰¹⁵ ⁴⁰²⁰ ⁴⁰²⁵ ⁴⁰³⁰ ⁴⁰³⁵ ⁴⁰⁴⁰ ⁴⁰⁴⁵ ⁴⁰⁵⁰ ⁴⁰⁵⁵ ⁴⁰⁶⁰ ⁴⁰⁶⁵ ⁴⁰⁷⁰ ⁴⁰⁷⁵ ⁴⁰⁸⁰ ⁴⁰⁸⁵ ⁴⁰⁹⁰ ⁴⁰⁹⁵ ⁴¹⁰⁰ ⁴¹⁰⁵ ⁴¹¹⁰ ⁴¹¹⁵ ⁴¹²⁰ ⁴¹²⁵ ⁴¹³⁰ ⁴¹³⁵ ⁴¹⁴⁰ ⁴¹⁴⁵ ⁴¹⁵⁰ ⁴¹⁵⁵ ⁴¹⁶⁰ ⁴¹⁶⁵ ⁴¹⁷⁰ ⁴¹⁷⁵ ⁴¹⁸⁰ ⁴¹⁸⁵ ⁴¹⁹⁰ ⁴¹⁹⁵ ⁴²⁰⁰ ⁴²⁰⁵ ⁴²¹⁰ ⁴²¹⁵ ⁴²²⁰ ⁴²²⁵ ⁴²³⁰ ⁴²³⁵ ⁴²⁴⁰ ⁴²⁴⁵ ⁴²⁵⁰ ⁴²⁵⁵ ⁴²⁶⁰ ⁴²⁶⁵ ⁴²⁷⁰ ⁴²⁷⁵ ⁴²⁸⁰ ⁴²⁸⁵ ⁴²⁹⁰ ⁴²⁹⁵ ⁴³⁰⁰ ⁴³⁰⁵ ⁴³¹⁰ ⁴³¹⁵ ⁴³²⁰ ⁴³²⁵ ⁴³³⁰ ⁴³³⁵ ⁴³⁴⁰ ⁴³⁴⁵ ⁴³⁵⁰ ⁴³⁵⁵ ⁴³⁶⁰ ⁴³⁶⁵ ⁴³⁷⁰ ⁴³⁷⁵ ⁴³⁸⁰ ⁴³⁸⁵ ⁴³⁹⁰ ⁴³⁹⁵ ⁴⁴⁰⁰ ⁴⁴⁰⁵ ⁴⁴¹⁰ ⁴⁴¹⁵ ⁴⁴²⁰ ⁴⁴²⁵ ⁴⁴³⁰ ⁴⁴³⁵ ⁴⁴⁴⁰ ⁴⁴⁴⁵ ⁴⁴⁵⁰ ⁴⁴⁵⁵ ⁴⁴⁶⁰ ⁴⁴⁶⁵ ⁴⁴⁷⁰ ⁴⁴⁷⁵ ⁴⁴⁸⁰ ⁴⁴⁸⁵ ⁴⁴⁹⁰ ⁴⁴⁹⁵ ⁴⁵⁰⁰ ⁴⁵⁰⁵ ⁴⁵¹⁰ ⁴⁵¹⁵ ⁴⁵²⁰ ⁴⁵²⁵ ⁴⁵³⁰ ⁴⁵³⁵ ⁴⁵⁴⁰ ⁴⁵⁴⁵ ⁴⁵⁵⁰ ⁴⁵⁵⁵ ⁴⁵⁶⁰ ⁴⁵⁶⁵ ⁴⁵⁷⁰ ⁴⁵⁷⁵ ⁴⁵⁸⁰ ⁴⁵⁸⁵ ⁴⁵⁹⁰ ⁴⁵⁹⁵ ⁴⁶⁰⁰ ⁴⁶⁰⁵ ⁴⁶¹⁰ ⁴⁶¹⁵ ⁴⁶²⁰ ⁴⁶²⁵ ⁴⁶³⁰ ⁴⁶³⁵ ⁴⁶⁴⁰ ⁴⁶⁴⁵ ⁴⁶⁵⁰ ⁴⁶⁵⁵ ⁴⁶⁶⁰ ⁴⁶⁶⁵ ⁴⁶⁷⁰ ⁴⁶⁷⁵ ⁴⁶⁸⁰ ⁴⁶⁸⁵ ⁴⁶⁹⁰ ⁴⁶⁹⁵ ⁴⁷⁰⁰ ⁴⁷⁰⁵ ⁴⁷¹⁰ ⁴⁷¹⁵ ⁴⁷²⁰ ⁴⁷²⁵ ⁴⁷³⁰ ⁴⁷³⁵ ⁴⁷⁴⁰ ⁴⁷⁴⁵ ⁴⁷⁵⁰ ⁴⁷⁵⁵ ⁴⁷⁶⁰ ⁴⁷⁶⁵ ⁴⁷⁷⁰ ⁴⁷⁷⁵ ⁴⁷⁸⁰ ⁴⁷⁸⁵ ⁴⁷⁹⁰ ⁴⁷⁹⁵ ⁴⁸⁰⁰ ⁴⁸⁰⁵ ⁴⁸¹⁰ ⁴⁸¹⁵ ⁴⁸²⁰ ⁴⁸²⁵ ⁴⁸³⁰ ⁴⁸³⁵ ⁴⁸⁴⁰ ⁴⁸⁴⁵ ⁴⁸⁵⁰ ⁴⁸⁵⁵ ⁴⁸⁶⁰ ⁴⁸⁶⁵ ⁴⁸⁷⁰ ⁴⁸⁷⁵ ⁴⁸⁸⁰ ⁴⁸⁸⁵ ⁴⁸⁹⁰ ⁴⁸⁹⁵ ⁴⁹⁰⁰ ⁴⁹⁰⁵ ⁴⁹¹⁰ ⁴⁹¹⁵ ⁴⁹²⁰ ⁴⁹²⁵ ⁴⁹³⁰ ⁴⁹³⁵ ⁴⁹⁴⁰ ⁴⁹⁴⁵ ⁴⁹⁵⁰ ⁴⁹⁵⁵ ⁴⁹⁶⁰ ⁴⁹⁶⁵ ⁴⁹⁷⁰ ⁴⁹⁷⁵ ⁴⁹⁸⁰ ⁴⁹⁸⁵ ⁴⁹⁹⁰ ⁴⁹⁹⁵ ⁵⁰⁰⁰ ⁵⁰⁰⁵ ⁵⁰¹⁰ ⁵⁰¹⁵ ⁵⁰²⁰ ⁵⁰²⁵ ⁵⁰³⁰ ⁵⁰³⁵ ⁵⁰⁴⁰ ⁵⁰⁴⁵ ⁵⁰⁵⁰ ⁵⁰⁵⁵ ⁵⁰⁶⁰ ⁵⁰⁶⁵ ⁵⁰⁷⁰ ⁵⁰⁷⁵ ⁵⁰⁸⁰ ⁵⁰⁸⁵ ⁵⁰⁹⁰ ⁵⁰⁹⁵ ⁵¹⁰⁰ ⁵¹⁰⁵ ⁵¹¹⁰ ⁵¹¹⁵ ⁵¹²⁰ ⁵¹²⁵ ⁵¹³⁰ ⁵¹³⁵ ⁵¹⁴⁰ ⁵¹⁴⁵ ⁵¹⁵⁰ ⁵¹⁵⁵ ⁵¹⁶⁰ ⁵¹⁶⁵ ⁵¹⁷⁰ ⁵¹⁷⁵ ⁵¹⁸⁰ ⁵¹⁸⁵ ⁵¹⁹⁰ ⁵¹⁹⁵ ⁵²⁰⁰ ⁵²⁰⁵ ⁵²¹⁰ ⁵²¹⁵ ⁵²²⁰ ⁵²²⁵ ⁵²³⁰ ⁵²³⁵ ⁵²⁴⁰ ⁵²⁴⁵ ⁵²⁵⁰ ⁵²⁵⁵ ⁵²⁶⁰ ⁵²⁶⁵ ⁵²⁷⁰ ⁵²⁷⁵ ⁵²⁸⁰ ⁵²⁸⁵ ⁵²⁹⁰ ⁵²⁹⁵ ⁵³⁰⁰ ⁵³⁰⁵ ⁵³¹⁰ ⁵³¹⁵ ⁵³²⁰ ⁵³²⁵ ⁵³³⁰ ⁵³³⁵ ⁵³⁴⁰ ⁵³⁴⁵ ⁵³⁵⁰ ⁵³⁵⁵ ^{5360</}

Patentansprüche

1. Konjugiertes Polymer, enthaltend Wiederholeinheiten der Formel (I),



worin die Symbole und Indizes folgende Bedeutungen haben:

A, B sind gleich oder verschieden jeweils eine bis fünfzehn gleiche oder verschiedene Arylen- und/oder Heteroarylengruppen, die, wie auch das Spirobifluorengerüst, gegebenenfalls substituiert sein können;

C, D sind gleich oder verschieden jeweils eine bis fünfzehn gleiche oder verschiedene Arylen- und/oder Heteroarylengruppen, die, wie auch das Spirobifluorengerüst, gegebenenfalls substituiert sein können, oder Wasserstoff

S ist gleich oder verschieden H oder ein Substituent;

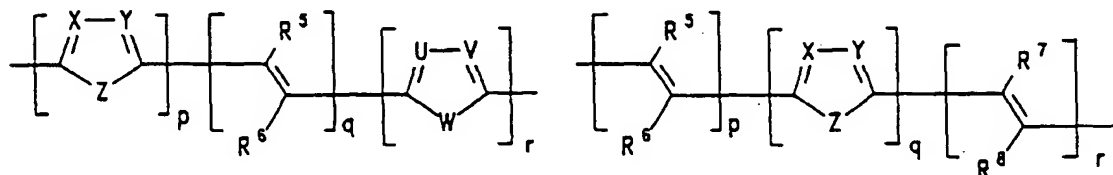
m, n sind 0 oder 1.

2. Polymer nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es 2 bis 1000 Wiederholeinheiten aufweist.

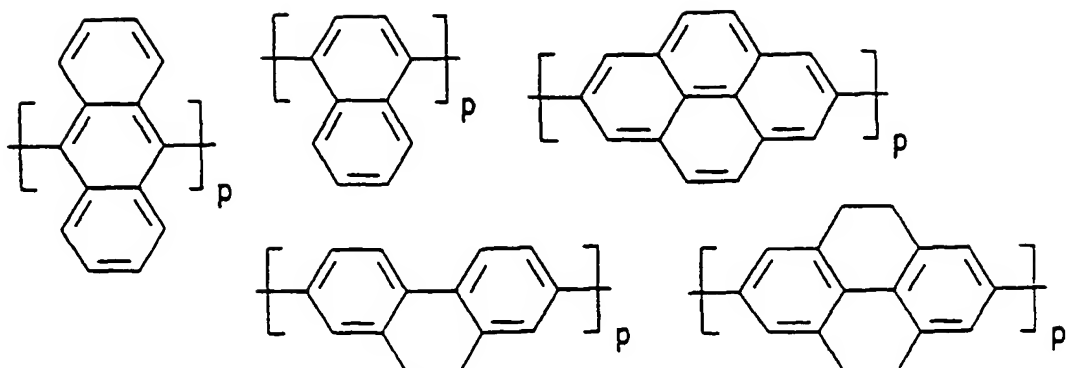
3. Polymer nach Anspruch 1 und/oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Symbole und Indizes in der allgemeinen Formel (I) folgende Bedeutungen haben:

35 S ist gleich oder verschieden R¹, R², R³ und/oder R⁴;

A, B sind gleich oder verschieden



55



20 X, Y, U, V sind gleich oder verschieden CR^5 , N;

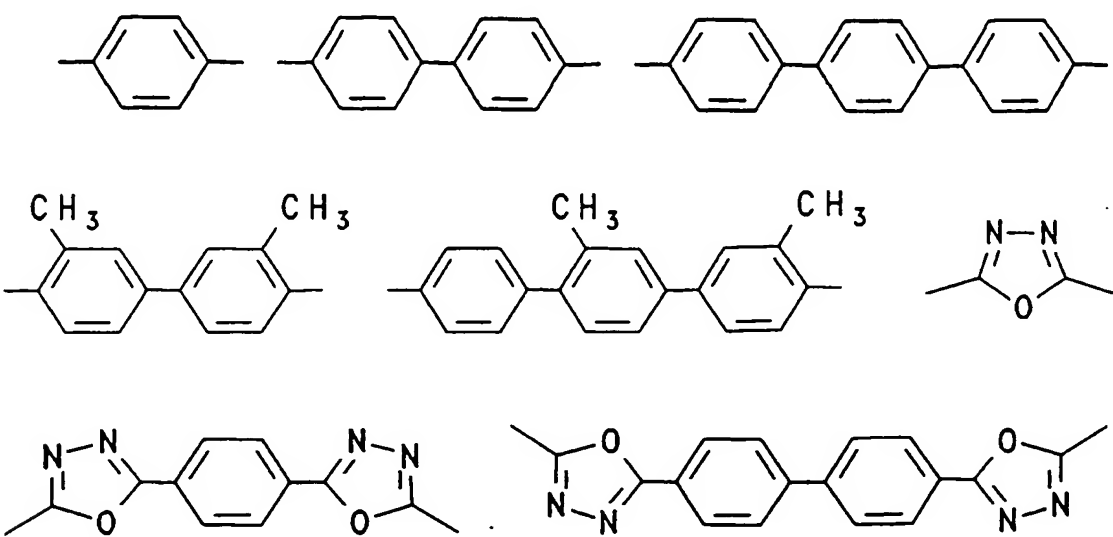
Z, W sind gleich oder verschieden -O-, -S-, -NR⁵-, -CR⁵R⁶-, -CR⁵=CR⁶-, -CR⁵=N-;

25 p, q, r sind gleich oder verschieden 0, 1 bis 5;

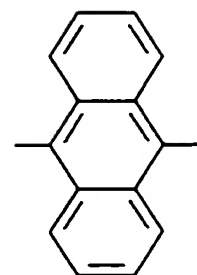
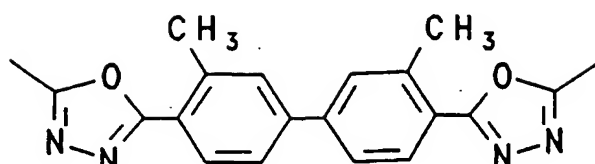
R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, R⁸ sind gleich oder verschieden
H, eine geradkettige oder verzweigte Alkyl, Alkoxy oder Estergruppe
mit 1 bis 22 C-Atomen, Aryl- und/oder Aryloxygruppen, wobei der Aromat
mit C₁-C₂₂-Alkyl, C₁-C₂₂-Alkoxy, Br, Cl, F, CN, und/oder NO₂ substituiert
sein kann, Br, Cl, F, CN, NO₂, CF₃.

30 4. Polymer nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Symbole und Indizes in der Formel (I) folgende Bedeutungen haben:

A, B sind gleich oder verschieden



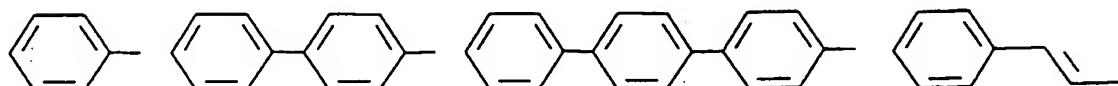
5



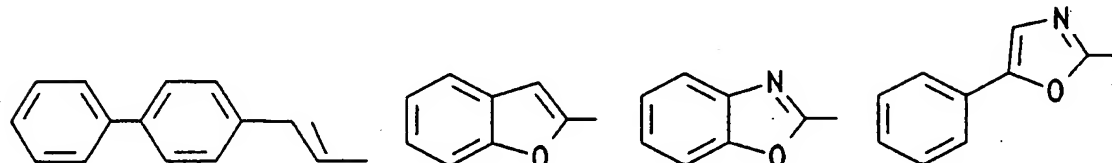
10

m, n sind gleich oder verschieden 0 oder 1;
 15 C, D sind gleich oder verschieden

20

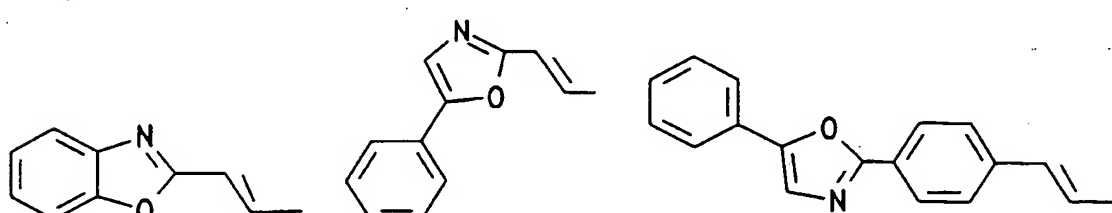


25



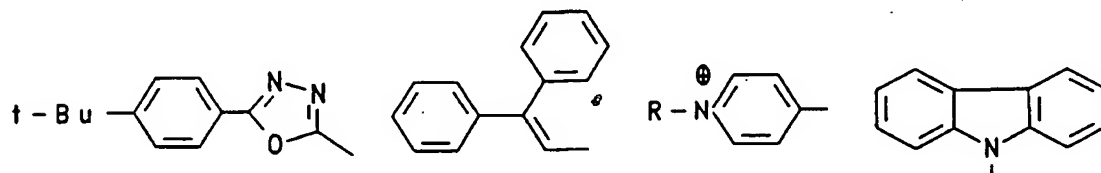
30

35



40

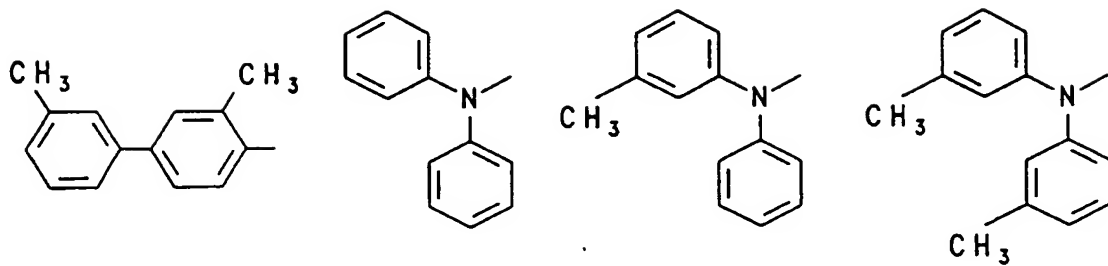
45



50

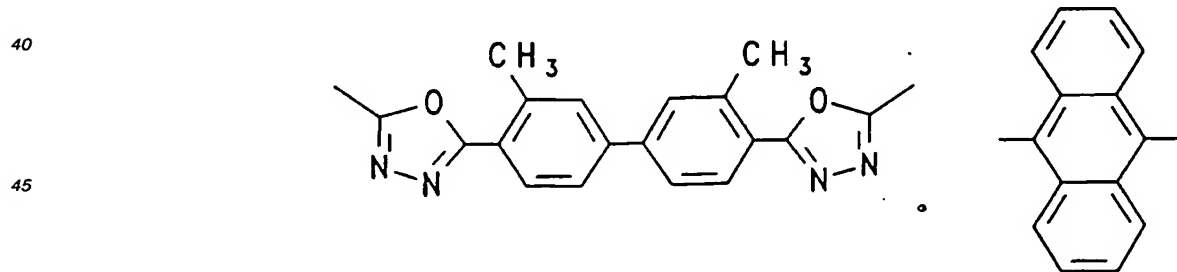
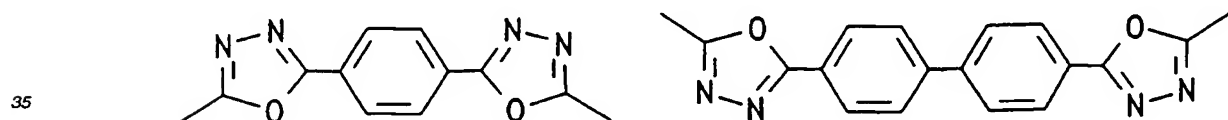
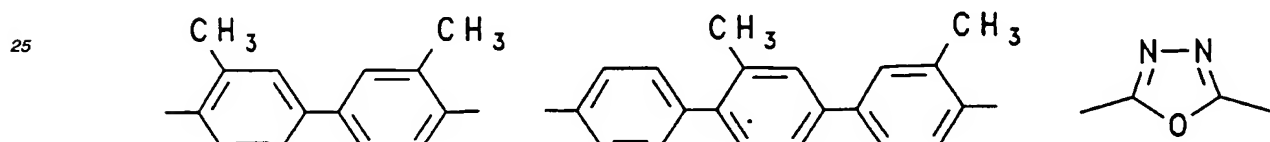
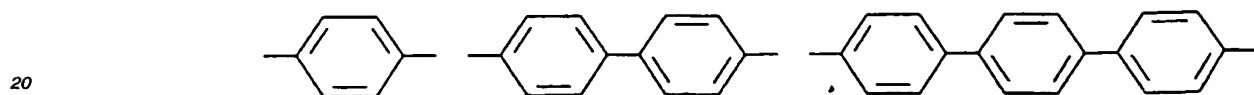
R = Alkyl, $C_2H_4SO_3^-$

55



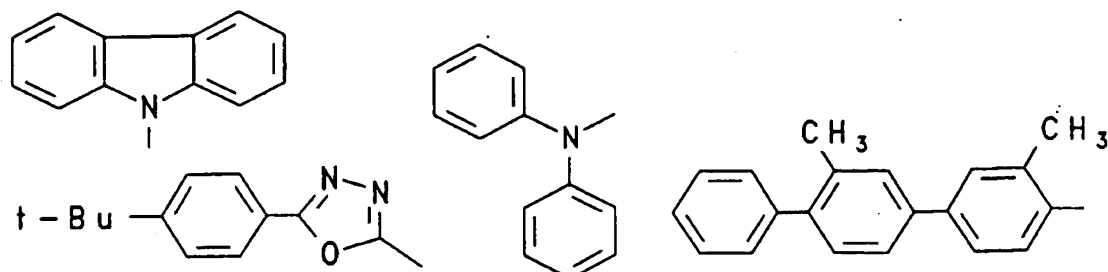
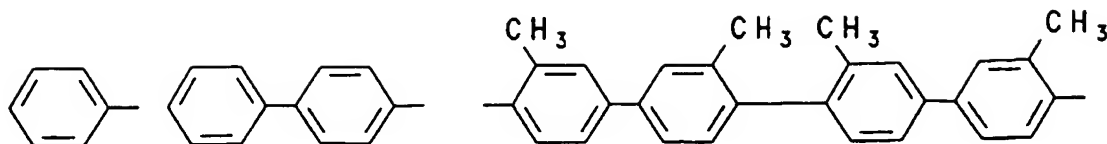
5. Polymer nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Symbole und Indizes in der Formel (I) folgende Bedeutungen haben:

15 A, B sind gleich oder verschieden



50 m + n ist 0 oder 1;
C, D sind gleich oder verschieden

55



6. Polymer nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Copolymer ist.

25 7. Verwendung eines Polymers nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche als Elektrolumineszenzmaterial.

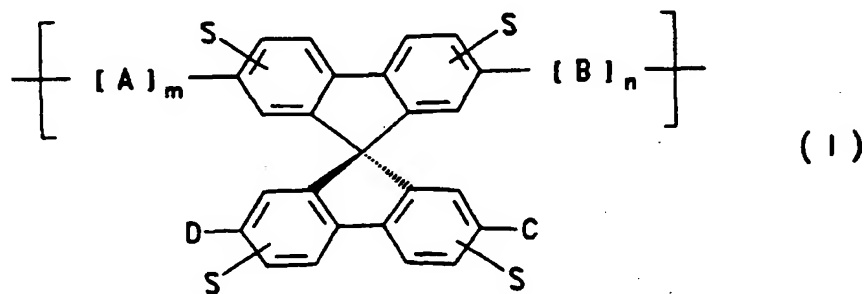
8. Elektrolumineszenzmaterial, enthaltend ein Polymer nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6.

30 9. Verfahren zur Herstellung eines Elektrolumineszenzmaterials, dadurch gekennzeichnet, daß ein Polymer nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6 in Form eines Films auf ein Substrat aufgebracht wird.

35 10. Elektrolumineszenzvorrichtung mit einer oder mehreren aktiven Schichten, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eine dieser aktiven Schichten ein Polymer gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6 als Elektrolumineszenzmaterial enthält.

Claims

40 1. A conjugated polymer comprising recurring units of the formula (I),



55 where the symbols and indices have the following meanings:

A, B are identical or different and are each from one to fifteen identical or different arylene and/or heteroarylene and/or vinylene groups which, like the spirobifluorene skeleton itself, may be unsubstituted or substituted;

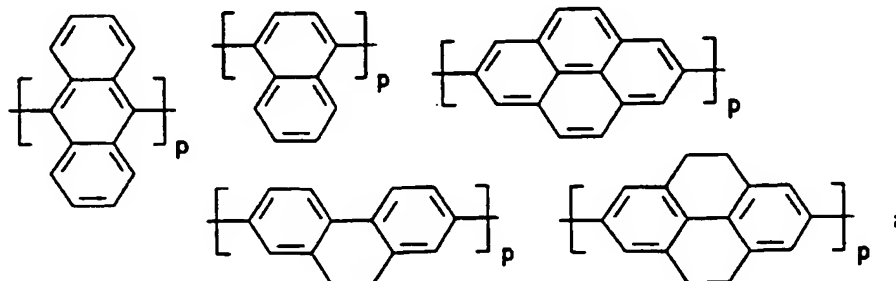
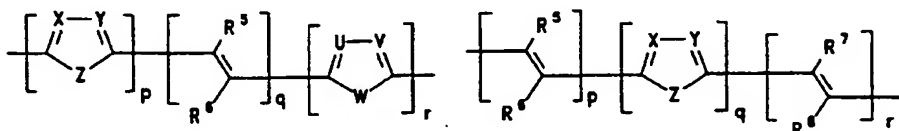
5 C, D are identical or different and are each from one to fifteen identical or different arylene and/or heteroarylene and/or vinylene groups which, like the spirobifluorene skeleton itself, may be unsubstituted or substituted, or are hydrogen

10 S are identical or different and are H or a substituent;
m, n are 0 or 1.

2. A polymer as claimed in claim 1, having from 2 to 1000 recurring units.

15 3. A polymer as claimed in claim 1 and/or 2, wherein the symbols and indices in the formula (I) have the following meanings:

20 S are identical or different and are R¹, R², R³ and/or R⁴;
A, B are identical or different and are

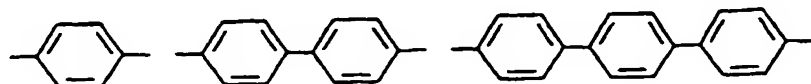


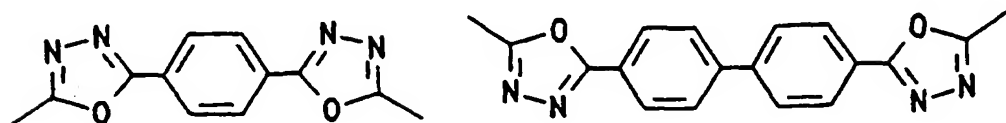
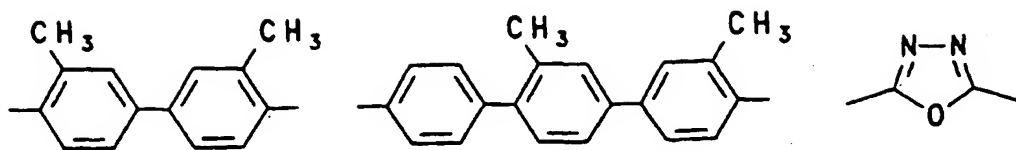
35 X, Y, U, V are identical or different and are CR⁵, N;
Z, W are identical or different and are -O-, -S-, -NR⁵-, -CR⁵R⁶-, -CR⁵=CR⁶-, -CR⁵=N-;

45 p, q, r are identical or different and are 0, 1 to 5;
R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, R⁸ are identical or different and are H, a straight-chain or branched alkyl, alkoxy or ester group having from 1 to 22 carbon atoms, aryl and/or aryloxy groups, where the aromatic can be substituted by C₁-C₂₂-alkyl, C₁-C₂₂-alkoxy, Br, Cl, F, CN, and/or NO₂, Br, Cl, F, CN, NO₂, CF₃.

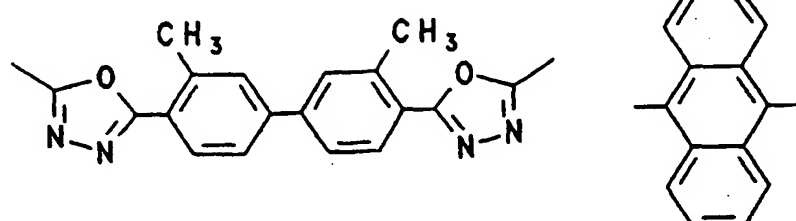
45 4. A polymer as claimed in one or more of the preceding claims, wherein the symbols and indices in the formula (I) have the following meanings:

50 A, B are identical or different and are



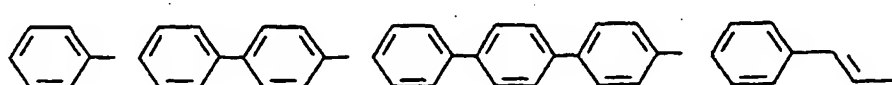


15

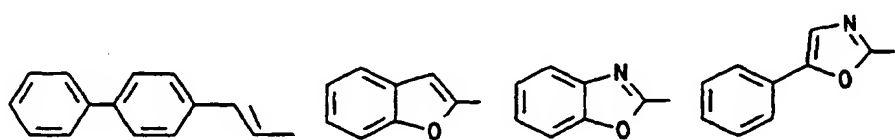


25

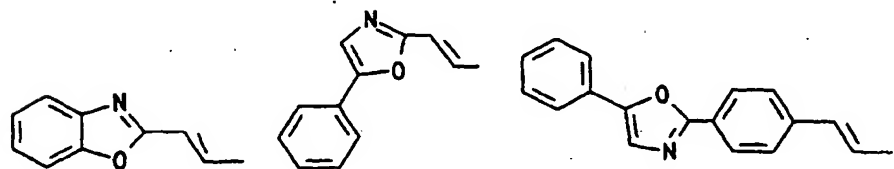
m, n are identical or different and are 0 or 1;
 C, D are identical or different and are



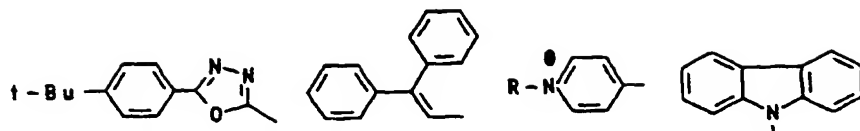
35



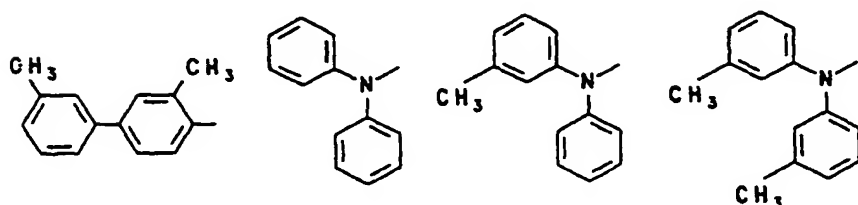
45



55

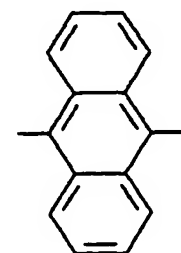
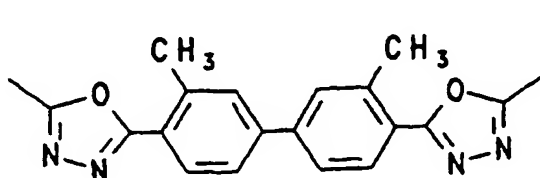
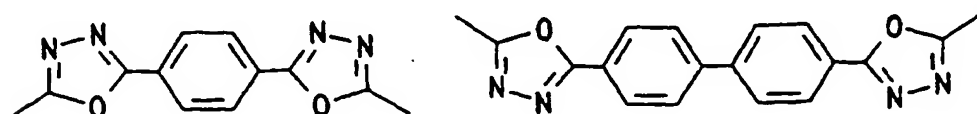
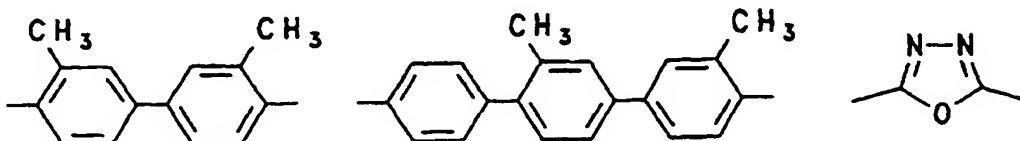
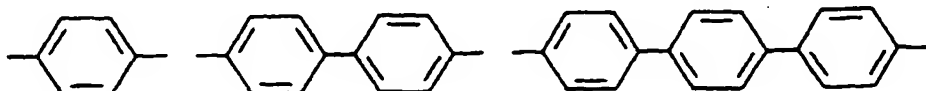


R = alkyl. $\text{C}_2\text{H}_4\text{SO}_3^-$



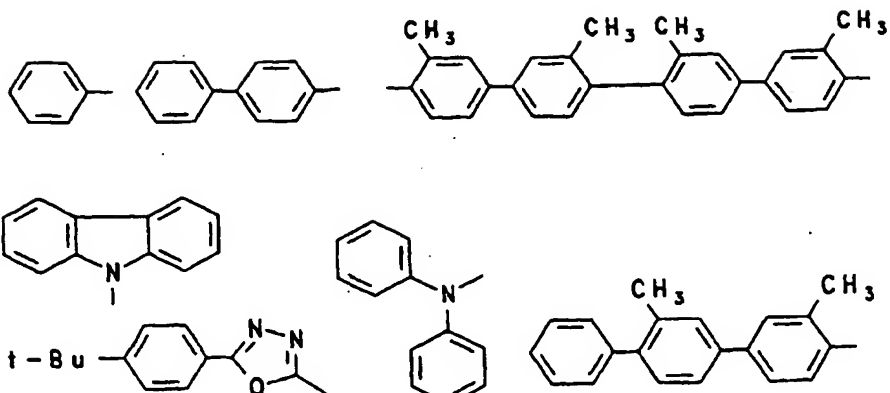
20 5. A polymer as claimed in one or more of the preceding claims, wherein the symbols and indices in the formula (I) have the following meanings:

A, B are identical or different and are



$m + n$ is 0 or 1;

C, D are identical or different and are



6. A polymer as claimed in one or more of the preceding claims, which is a copolymer.

7. The use of a polymer as claimed in one or more of the preceding claims as an electroluminescence material.

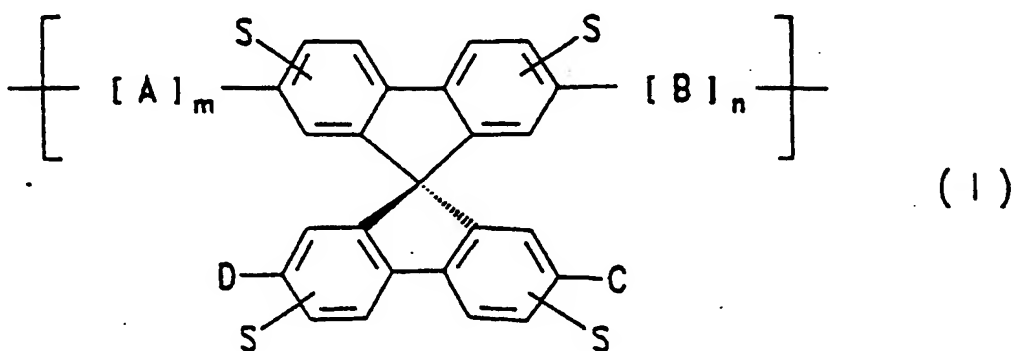
20 8. An electroluminescence material comprising a polymer as claimed in one or more of claims 1 to 6.

9. A process for producing an electroluminescence material, which comprises applying a polymer as claimed in one or more of claims 1 to 6 in the form of a film to a substrate.

25 10. An electroluminescence device comprising one or more active layers, wherein at least one of these active layers comprises a polymer as claimed in one or more of claims 1 to 6 as electroluminescence material.

30 **Revendications**

1. Polymère conjugué, contenant des motifs de répétition de formule (I),



50 dans laquelle les symboles et indices ont les significations suivantes :

A, B sont identiques ou différents et représentent respectivement de un à quinze groupes arylène et/ou hétéroarylène et/ou vinylène identiques ou différents, qui, de même que le squelette spirobifluorène, peuvent être éventuellement substitués;

C, D sont identiques ou différents et représentent respectivement de un à quinze groupes arylène et/ou hétéroarylène et/ou vinylène identiques ou différents, qui, de même que le squelette spirobifluorène, peuvent être éventuellement substitués, ou un atome d'hydrogène.

S sont identiques ou différents et représentent un atome d'hydrogène ou un substituant;

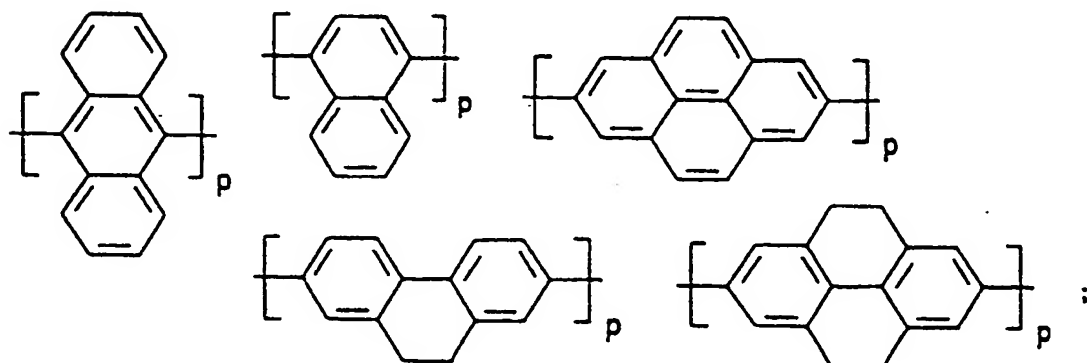
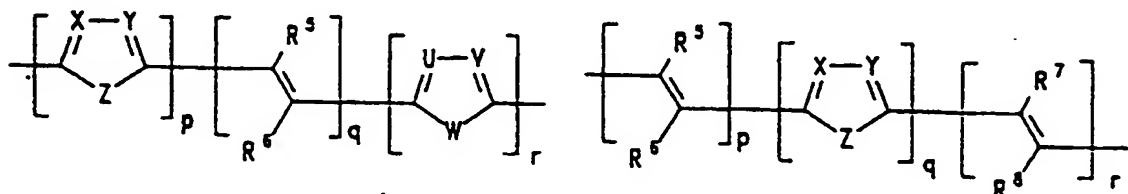
m, n sont 0 ou 1.

2. Polymère selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il présente de 2 à 1000 motifs de répétition.

3. Polymère selon la revendication 1 et/ou 2, caractérisé en ce que les symboles et indices dans la formule générale (I) ont les significations suivantes :

5 S est identique ou différent à R¹, R², R³ et/ou R⁴;

A, B sont identiques ou différents et représentent



formules dans lesquelles,

X, Y, U, V sont identiques ou différents et représentent CR⁵, N;

40 Z, W sont identiques ou différents et représentent -O-, -S-, -NR⁵-, -CR⁵R⁶-, -CR⁵=CR⁶-, -CR⁵=N-;

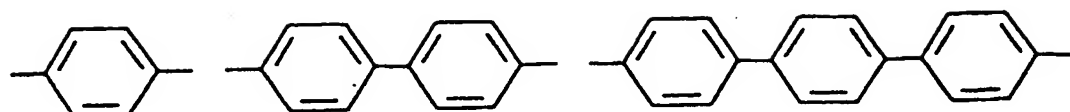
p, q, r sont identiques ou différents et représentent 0, 1 à 5;

45 R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, R⁸ sont identiques ou différents et représentent un atome d'hydrogène, un groupe alkyle, alcoxy ou ester linéaire ou ramifié ayant de 1 à 22 atomes de carbone, des groupes aryle et/ou aryloxy, dans lesquels le groupe aromatique peut être substitué par un groupe alkyle en C₁-C₂₂, alcoxy en C₁-C₂₂, Br, Cl, F, CN, et/ou NO₂, représentent un atome de brome, de chlore, de fluor, un groupe CN, NO₂, CF₃.

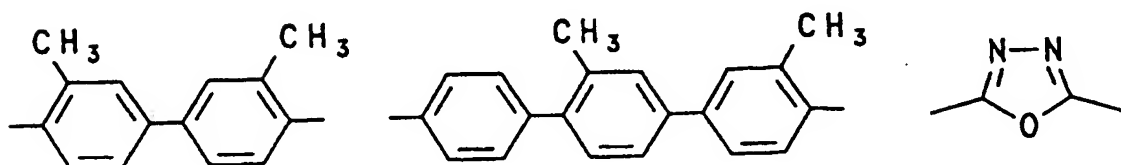
50 4. Polymère selon une ou plusieurs des revendications précédentes, caractérisé en ce que, les symboles et indices de la formule (I) ont les significations suivantes;

55 A et B sont identiques ou différents et représentent

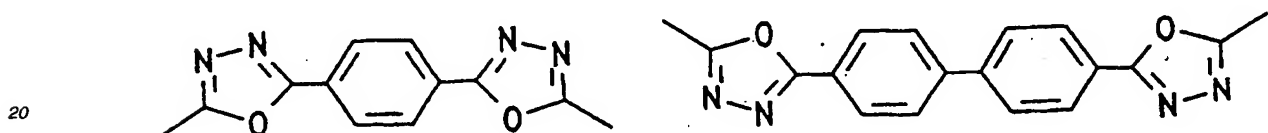
5



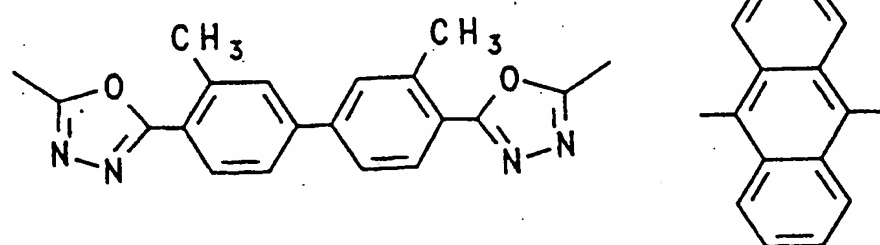
10



15



25

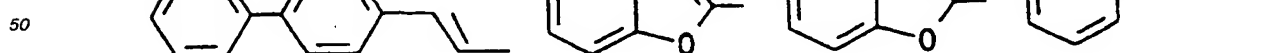


30

35 m, n sont identiques ou différents et représentent 0 ou 1;
 C, D sont identiques ou différents et représentent



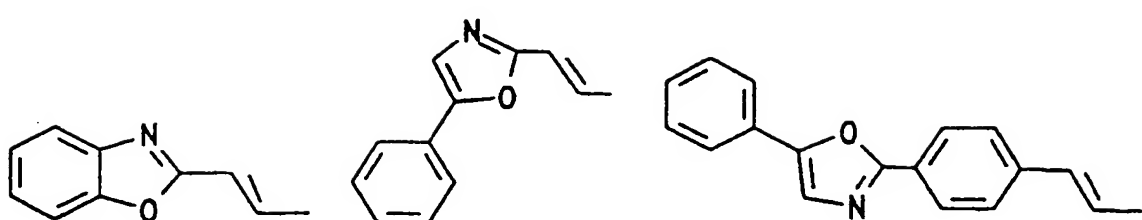
45



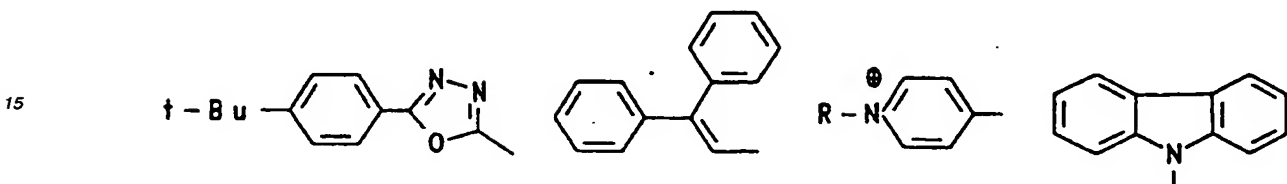
50

55

5



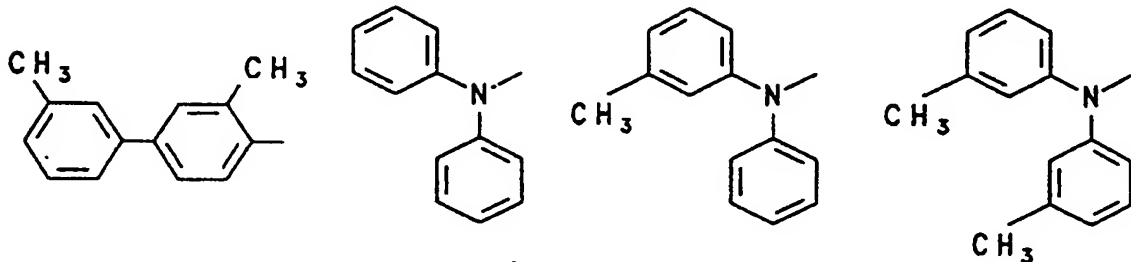
10



20

 $R = \text{Alkyle, C}_2\text{H}_4\text{SO}_3^-$

25



30

5. Polymère selon une ou plusieurs des revendications précédentes, caractérisé en ce que les symboles et indices ont dans la formule (I) les significations suivantes :

35

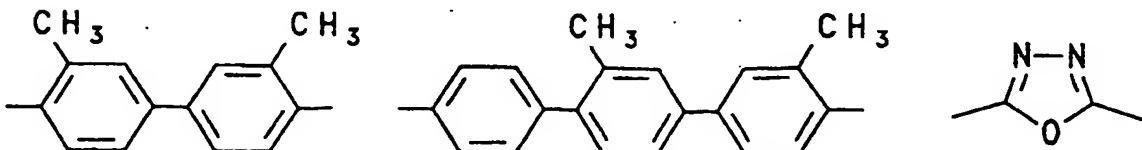
A, B sont identiques ou différents et représentent

40

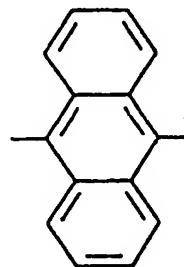
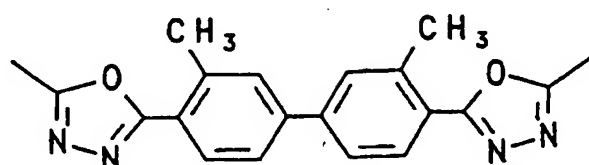
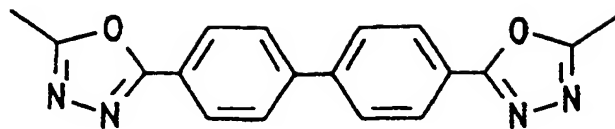
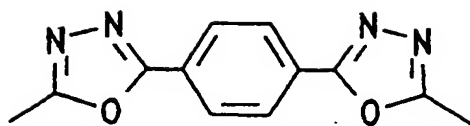


45

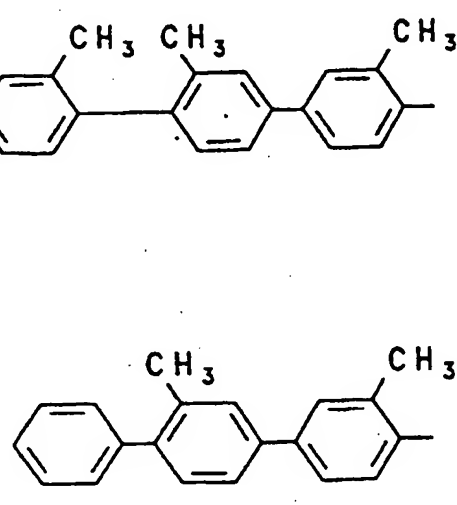
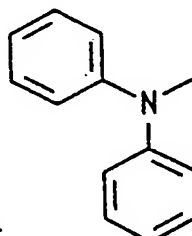
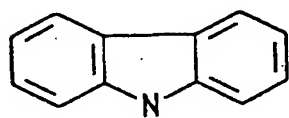
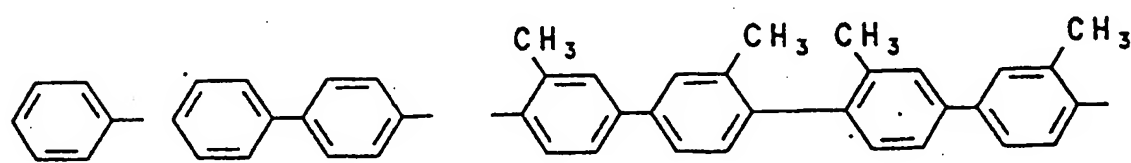
50



55



$m + n$ est 0 ou 1;
C, D sont identiques ou différents et représentent



45 6. Polymère selon une ou plusieurs des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il est un copolymère.

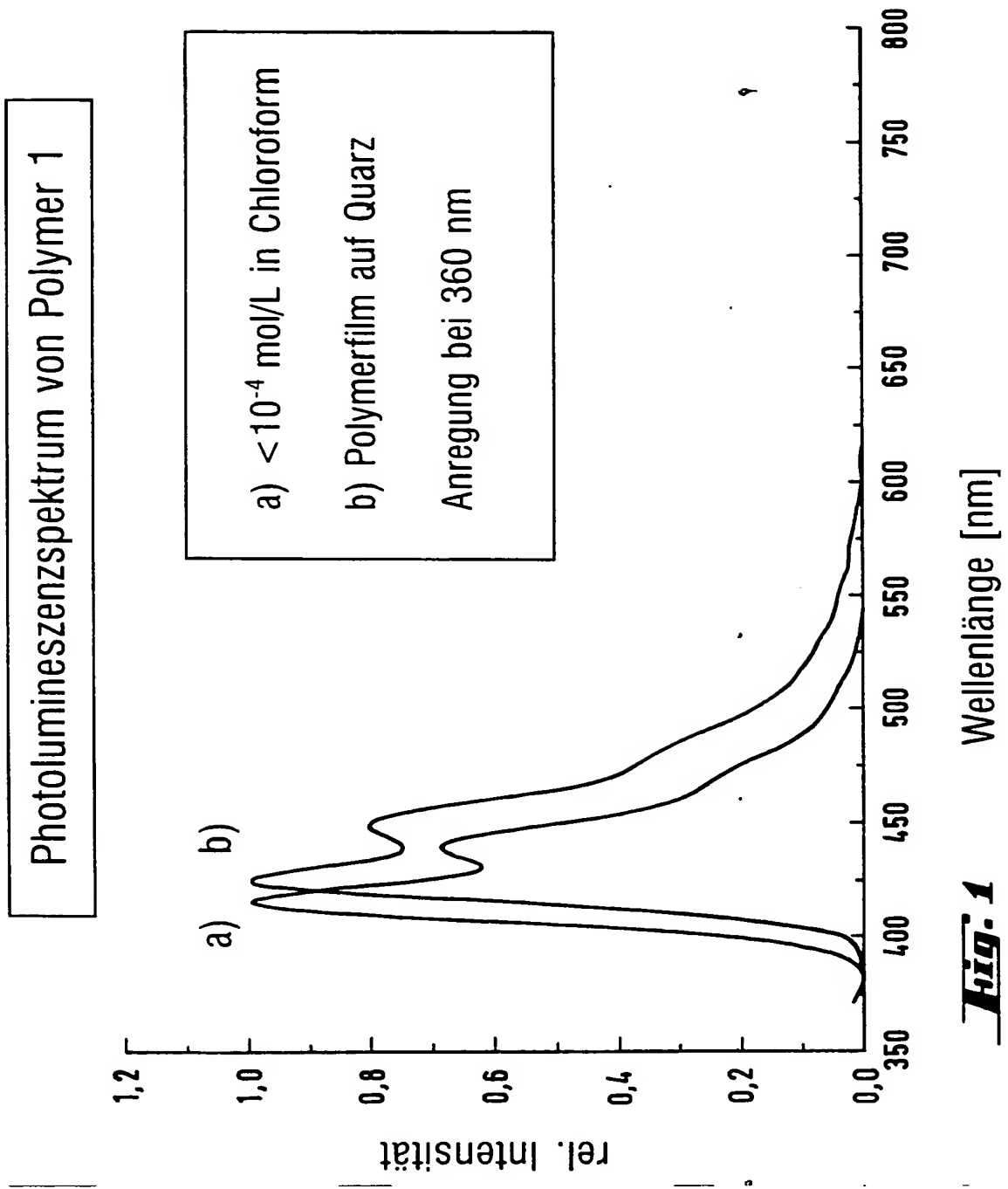
7. Utilisation d'un polymère selon une ou plusieurs des revendications précédentes comme matériau électroluminescent.

50 8. Matériau électroluminescent, contenant un polymère selon une ou plusieurs de revendications 1 à 6.

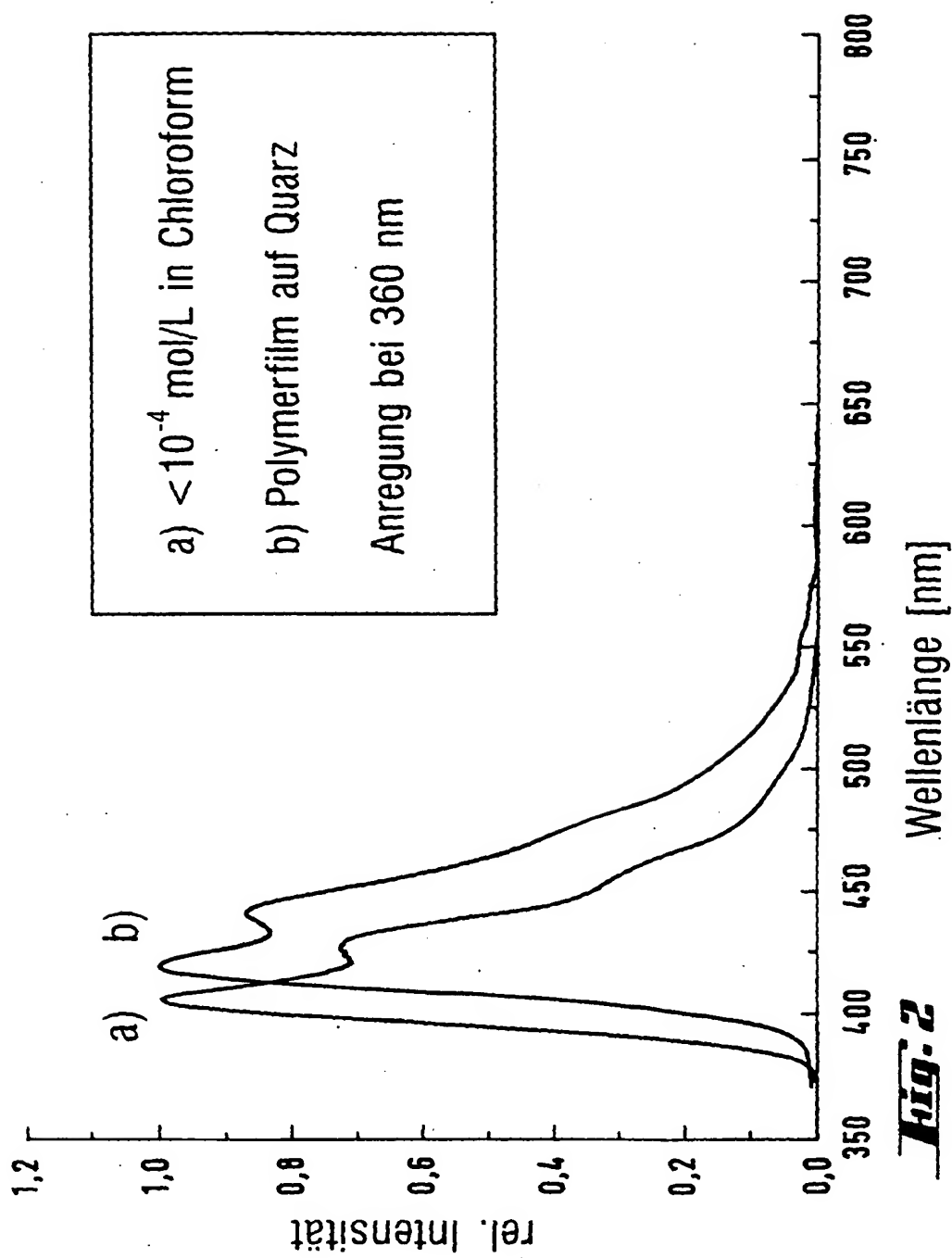
9. Procédé pour la préparation d'un matériau électroluminescent, caractérisé en ce qu'on dépose un polymère selon une ou plusieurs de revendications 1 à 6 sur un substrat sous la forme d'un film.

55 10. Dispositif électroluminescent avec une ou plusieurs couches actives, caractérisé en ce qu'au moins une de ces couches actives contient comme matériau électroluminescent un polymère selon une ou plusieurs des revendications 1 à 6.

Photolumineszenzspektrum von Polymer 1



Photolumineszenzspektrum von Polymer 2



THIS PAGE IS UNCLASSIFIED (USPTO)